

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 52-1034

43公開日 昭 52. (1977) 1 6

21)特願昭 +1-6P847

昭5/ (1976) 6 16 22出頭日

未請求 審查請求

(全29頁)

庁内整理番号 FP21 44 7043 44 FP21 44 FP21 44

62日本分類 30 9/31

30 H71 JO H. J. F HUF

(1) Int. Cl2. A61K 31/335 A61K 31/33+ A61K 31/335

1. 発明の名称

台取物と方法

- 2. 存許請求の範囲
 - 1. 製薬学的担体と組合せたプロスタグランジ ン父はブロスタグランジン類似体の 1,9 - ラ クトン、1,11-ラクトン、又は1,15-ラクト ンであるラクトンからなり、かつプロスタグ ランジン乂はプロスタグランジン類似体を哺 乳類のエステラーゼ含有組織の部分へ到達さ せるために処方された製薬学的組成物。
 - 2. ラクトンか1,9 ラクトンである、特許請 双の畝田県1項による組成物。
 - 3. 人間に使用するために処方された特許 開来 の起囲第2項による組成物。
 - 飯台に使用するために処方された特許請求 の範囲第2項による組成物。
 - 5. 午鳥の動物に使用するために処方された特 計師界の範囲制 4 項化よる組成物、
 - 6. 消化官への触口投与のために処方された特

許請求の範囲第3項による組成物。

- 口腔内义は舌下投与のために肌方された軽 評請求の範囲第3項による組成物
- 8. 皮下义は熊内内投与のために処方された特 許納水の範囲第3項による組成物。
- 9. 以胸への投与のために処方された軽許請求 の範囲第3項による組成物。
- 10. 腱内使用のために処方された特許請求の範 無異3項化よる額成物。
- 11. 組転か貨助管である。特許請求の範囲第3 現による組成物。
- 12. 人間が性的に収熱した妊娠する女性であつ て、組験が子宮である、特許請求の範囲第3 坦による組成物。
- 13. 動物が性的に成熟した雌であつて、硝酸が 子官である。毎軒請求の範囲制5項による観 版编。
- 14. 皮下又は筋肉内使用のために処方された。 俗評請求の範囲第12項による組成物。
- 15. 顧内使用のために処方された特許請求の範

特間 〒52--- 1034(2)

囲架12項による組成物。

- 16. 皮下欠ば筋肉内使用のために処方された特 肝臓水の範囲第13項によるほ成物。
- 17. プロスタグランジン又はブロスタグランジン類似体か PGF 20 型である、特許請求の範囲 観 2 項による糾死物。
- プロスタグランジンが POP 2co である、特許 耐寒の 3mm 曲 単 2 四 W よ A 組 成 5mm。
- 19 ブロスタグランジン類似体が15(S-15-メ チル - POF 20 である、停許資水の範囲第 2 項 による組成物。
- 20. ブロスタクランジン類似体が13,14-ジデヒドロー 8月,9月,11月,12 CX POF zox である、 特許請求の範囲架 2 項による組成物。
- 21. フロスタグランジン類似体が13.14 ジヒドロ- PGF 2 cx である、特許請求の範囲第2項による組成物。
- 22. ブロスタクランジン類切びが11 デオキシー POFa型である、特許請求の範囲第2項による網成物。
- 33. 組織が胃腸管である、特許請求の範囲第25 現化よる組成物。
- 34. 人間が性的に放熱した妊娠する女性であつて、組織が子包である、特許請求の範囲第25 項による組成物。
- 33. 動物が性的に放熱した難であつて、組織が 子書である、特許翻求の範囲第27項による組 放物。
- 30. 反下又は勧助内使用のために処方された特 計画水の範囲第33項化よる組成物。
- 31 展内使用のために処方された特許請求の範 題引34.4/による組成物。
- 50. 皮下又は筋肉内使用のために処方された等 前額水の配団 33. 均による組以物・
- 39. ブロスクグフンシン X C ブロスタグランジン 知仏水か PGP 20 虚である。特許請求の範囲 38.24 現代よる虹放物。
- 40. フロスタグランシンが PO Fac である、特許 耐水の観囲第 24 頃による 83 成物。
- 41. フロスタグランジン類 低体が15(S) 15 メ

- 公. ブロスタクランジン類似体が PGD 型である、 特計請求の動曲第2項による組成物。
- 24. ラクトンが 1,15-ラクトンである、特許請求の範囲第1項による組成物。
- 20. 人間に使用するために処方された特許請求の範囲第24項による組成物。
- 26. 篆畜に使用するために処方された特許請求の範囲第24項による組成物。
- 27. 牛鳥の動物に使用するために処方された特計前外の範囲第25項による組成物。
- 35. 角化管への終し導入のために処方された特計請求の範疇第20項による組成物。
- 23. 巨腔内父は古下投与のために処方された特 許額求の範囲み公司による組成物。
- 30. 皮下乂は筋肉内投与のために処方された特計駅の範囲果る項による組成物。
- 皮加への数写のために処力された特許請求の範囲等の頃による献成物。
- 34. 歴内使用のために処力された特許請求の範 囲巣が現代よる私成物。

チルー PGF to である、特許請求の範囲第24項 による組成額。

- 42. プロスタグランジン類似体が13,14ージデヒトロー8岁,9岁,11岁,12CX-POF2cx である、特許病不の範囲親24項による組成物。
- 43. プロスタグランジン類似体が13,14-ジヒド ロー POF 20 である、特許請求の範囲第24項に よる転位物。
- ブロスタクランジン類似体が11 デオキシーPGFcx型である、当許請求の範囲第24項による組成地。
- 45. プロスタグランジン類似体が PGD 型である. 毎許請求の範囲第24項による組成物。
- 40. フロスタグランジン父はプロスタグランジン類似体がPOE1型である。特許請求の範囲第24項による組取物。
- 47. フロスタグランジンがPGB₁ である、特許請 ※の範囲第24項による組成物。
- 48. ブロスタグランジン又はプロスタグランジン型似体がPOB:型である、特許請求の範囲第

特朗 TUSS 1034 (3)

24項による組成物。

- 49. ブロスタグランジンがPGE2である、特許請求の範囲第24項による組成物
- 50. ブロスタグランジン類似体が16,16-ジメチルーPGE2である、特許請求の範囲第24項による組成物。
- 51. プロスタグランジン又はプロスタグランジン類似体が PGA 製である、唇肝調水の範囲第24項による組成物。
- 52. フロスタグランジン類切体が11 デオキシー POB 型である、特許請求の範囲第24項による組成物。
- ラクトンか 1,11-ラクトンである。特許請
 水の耙囲第1項による組成物。
- 54. 人間に使用するために処方された特許請求の範囲 353 項による組成物。
- 55. 象番に使用するために処方された特許請求 の観出第53項による組成物。

- 64. 投下文は筋肉内使用のために処方された特 許請求の範囲第64項による組成物。
- on. ブロスタグランジン乂はブロスタグランジン類似体が PGF 20x 型である、特許請求の範囲 第53項による組成物。
- ttl. プロスタクランジンが PGF2α である、特許 前駅の軌間第53項による転成物。
- 70. プロスタグランジン類似体が15 (S) 15 メ チルー POF 2α である、特許請求の範囲第53 項 (Cよる組成物)。
- 71. フロスタグランジン類似体が13,14-ジデヒトロー 8 が、9 が、11 が、12 x POF 2c である、特許 請求の範囲第53 項による組成物。
- 72. プロスタクランジン類似体が13,14-ジヒドロー POF acx である、特許請求の範囲第53 項による組成物。
- 73. プロスタグランジン又はプロスタグランジン類似体がPGB.型である、毎軒請求の範囲第

- 57. 伯化官への転し導入のために処方された等 群前米の範囲第54項による組成物。
- 58. 口経义は舌下数与のために処方された特許 請求の範囲第54項による組成物。
- 39. 皮下文は筋肉内投与のために処方された特 計画来の範囲第54項による組成物。
- 60. 皮膚への数与のために処方された特許請求 の配囲第54項による組成物。
- 61. 脳内使用のために処方された特許請求の範囲等54項による組成物。
- 62. 紅紋か自動台である、各許請求の範囲第54 項による組成物。
- 63. 人間か性的に成熟した妊娠する女性であつて、超縁が子宮である。特許請求の範囲第54 現代よる朝威物。
- 04. 動物が性的に成熟した雌であつて、組織が 子官である、特許調求の範囲第56項による組 成物
- 65. 及下父は筋肉内に使用するために処方され た特許請求の動師第63項による組成物。

53項による組成物。

- 74. プロスタグランシン がFOE1 である、特許請求の動曲第53 項による組成物。
- 75. プロスタグランジン 又はプロスタグランジン類似体がPGB: 型である、特許請求の範囲第53項による組成物。
- 76. プロスタグランジンがPOB2である。特許請 来の範囲第53項による組成物。
- 77. フロスタグランジン 類似体が16,16-ジメチ ルPGに2である、特許請求の範囲第53項による 44.配物
- 78. 多数字的担体と組合せたプロスタグランジンの 1,9-ラクトン、 1,11-ラクトン、 又は 1,15-フクトンである ラクトンを哺乳類に投与することからなり、 プロスタグランジン はプロスタグランジン 知似体を哺乳類のエステラーゼ含有組織に投与する改良法に使用するための、 守許請求の範囲第 1 項による製薬字的組成物。

我说:"了一:034 (4)

3. 発明の評細な説明

本発明は物質の新規製料学的組成物類及びそれらを使用する方法に関する。更に詳しくは、本発明は人間と家畜、特に豚と生きの動物、及び小動物、特に薙、犬及び寒野動物を含めた哺乳類へのフロスタグランジン及びブロスタグランジンが似体類のお与に使用することを衰回した軽寒学的起成物類に関する。本発明はまた、経覚的に相反物類を哺乳類へ投与する方法に関する。

プロスタグランジン難は次の式と順子の番号付けをもつたプロスタン解として知られる物質に構造上の測測がある。

多くのプロスタグランジン部がこの技術に知られている。 何えば、プロスタグランジン k_0 (PU k_0) として知られる化合物は次式をもつている。

をもつか、その他の点ではこれらは POB 型及び POF 型プロスタグランジン類と構造的に同じであ る。非常に多数のプロスタグランジン類似体もと の技術に知られている。これらは種々の構造的特 長の一つ父はそれ以上がプロスタグランジン類と 異なる。例えはフロスタグランジン構造の立体化 学的特長の一つ文はそれ以上が変化していたり、 プロスタグランジン構造上の権々の位置の一つ又 はそれ以上に仏範囲の置換器の一つ又はそれ以上 が存在したり、片方又は四方の連鎖の長さがブロ スタグランジン中とは異なつていたり、張へ結合 された酸新原子の一つが欠けていたり、虱は広範 囲の異なる構造特長の任意のもの、何えば運動中 化メチレン垂の一つ父はそれ以上の代わりにオキ サ乂はチブ原子乂はフェニレン部分が一方又は両 方の連鎖中に導入されていたりする。

合衆国及び外国特許、公告された外国特許出願、 及び特許以外の刊行文献を含めたプロスタグランジン及びプロスタグランジン類似体に関する非常 に及大な先行技術を試むと明らかなように、プロ プロスタグランジンド $_{2\alpha}$ ($_{PSF_{2\alpha}}$)は次式をもつている。

B 刑 F P 割のその他のプロスタグランジン類も この持術に知られている。例えば PGP。は PGE₂ の 5.6 - 工政結合を欠いており、PGE₃ はシス-17.1% - 工可結合をもつているが、ほかの点ではPGE₂ と 同じ機衡をもつている。 PGF₂ が、 9 - OR が が -立体配慮に結合されている以外は PGE₂のと同じ機 恐をもつている。 PGF 2 が は PGE₂のと同じ機 恐をもつている。 PGF 2 が は PGE₂のと同じ機 でなるでいる。 PGF 2 が で スタグランジンはす べて環

をもち、また POB 助プロスタグランジン数はすべて環

スタグランジン及ひブロスタグランジン類似体類 は 人間、有用家畜、及び愛玩動物、例えば犬猫 中実験動物などの小動物を含めた哺乳類を処置す る上で、非常に広範囲の医学や豪学上の目的に有 用である。順乳類を処置するためにブロスタグラ ンジン及ひプロスタグランジン類似体類を使用す るに当つて一つの非常に保期な問題は、ほとんど のプロスタグランジン及びプロスタグランジン類 似体が極々の哺乳類の酵素的過程で急速に代謝さ れることである。このため、これらの化合物は、 しはしば、比較的短期間の作用しかもたない。既 知ブロスタグランジン及ひプロスタグランジン類 似体の使用に関するもう一つの問題は、これらの 多くが抽状父は仏融点の歯体であつて、このため 取り扱うこと及び軽乗学的に有用な組成物へ処方 することが困難である。更に、これらの既知化合 物の多くは比較的はい化字的安定性のものであり。 哺乳類の処値に使われるその他の製薬学的組成物 類の大多数に比べて、比較的急速な分解と自動限 化を安ける。

特部(113) 1034 (5)

本発明者は、1-位置(上の式1を移照)がカ ルホキシで、それぞれC-9、C-11及ひC-15 化ヒドロキシがあるような彫知プロスタグランジ ン類とプロスタグランジン類似体彩の名々の1.9 - ラクトン類、 1,11- ラクトン類、及ひ 1.15 - ラ クトン熱が下配のようにつくられること、及びこ れらのラクトン類の各々がこの技術に記載された 投与往路による動物への適当な製薬学的混貨形式 の担与のために、またとのようなフロスタグラン 類似体験 ジンタひプロスタクランジンの各々に対してこの 技術に記載された医学上、豪学上の目的にとつて、 とれらの賦知プロスタグランジン類及びフロスタ グランジン製収件の各々に好ましい形式であると いう、騙くべき予想外の発見をした。この選択に 対する一つの埋田は、これらのラクトン類1.9-、 1.11-、及び1.15-が執してお記するプロスタグ ランジン又はプロスタグランシン類似体より大き な化学的安定性のもので、対心するフロスタグラ ンジン父はプロスタグランジン契似体よりもしば しは脳晶性であることである。フロスタクランジ

ン X は フロスタグランジン類似体自体が結晶性の 時には、フクトン製は做してより高融点であつて、 相独しやすい、更に、これらのラクトン類は、対 応するプロスタグランジン又はプロスタグランジン類似体より執して取扱いが容易であり、また有 用な製薬学的適度形式に転化するのも容易である。 1,9-、1,11-、及ひ1,15-ラクトン類の上記

1.3 で、1.11で、及び1.15-ラクトン類の上記 の利点のはか、ラクトンをブロスメグランジン又 はブロスタグランジン類似体の代わりに投与する 時に得られる結果については、いつそう実質的な 利点さえある。これらの利点の残つかは次のとお りである。

1. 以及された静脈内肝容量

批知プロスタグランジン及ひフロスタグランジン類似体知は、しばしば静脈内狂人によつて枝与される。これらが狂入される静脈で局所的に到達する濃度は、急凶された効果をつくり出すほかの場所に必要とされる微度より実質的に高い。枝与される化合物類がしばしば非常に効力があり、急速に作用し、比較的短い牛被期のものであるため、

投与される染剤の社人静脉への桑理字的影響は、 社人建度と向所的に断容される濃度を制限するこ とかある。社人速度が過度である時に POF 20、 POB1 及び POB1では、まれではあるが局所的有害な 反応が報告されている。本発明のラクトン類は前 駆棄剤であつて、生物字的に不枯性ではないが、 それにも拘らす非常に実質的に減少させられた直 疾の即時的影響しか扱わさす、このため、非常に 改良された向所群谷性をもつて静脉往路から投与 される。

2. 筋肉内仕躬征重からの放出が更に滑寒。

助知フロスタグランジン及びプロスタグランジン類似体は、一般に血管の平常動に影響し、その構造によつて収縮又は拡強を起す。このように
POB」とPOA」はしはしは血管拡張剤であるが、POF₂α
とPOB」はしばしは血管収納剤である。最つかのプロスタクランジン類は二相性かあり、始めに拡張、
仄に収縮を起したり、またその逆の場合もある。
使に血管への影響はしばしは種によって変わり、
時には組骸により異なることさえある。しばしば

長い符続的作用期間を得るために、動料内経路が ら数与される時に、一般に熟剤は部分的には牧与 位置周辺の血栓に依存した速度で放出される。學 実、果剤放出を避らせ、その枯性を持動させるた めに、エヒネフリンのような血管収縮剤が時とし て筋肉内処方剤に磁加される。筋肉内に按与され、 血管の平位筋圧性を現わすようなフロスタグラン シンの生物学的影響は、ある程度とれらかつくり 出す阿所的な皿首への作用に影響されることが直 ちに別らかとなる。更にまた動物に街内内経路か ら投与されたフロスタグランジン類の生物学的影 ●の研究は、ある料度でれらの症射位置における 局別的皿官への作用に影響される。これらのフロ スタグランシン作用に対し極による多速がよく知 られているため、筋肉内往路による実際動物の応 各から人間に予助される応答へ当てはめることは、 この程度に強災さが少ない 本先明のラクトン類 は著しい何所的及ひ即時的な作用をもたないため、 その全身的効果は筋肉内牧与彼に変わりりる局所 的血管作用に影響されることが少なく、このため

特際 100 - 1034 (6)

プロスチグランジンに対してとりわ时良好な適出 米となつている。

3. より安定な皿甲水準。

賦知プロスタグランシン類とプロスタグランジ ン類似体類を意図された生物学的効果のため、静 **旅内、技下、筋内内取は経口のいかんによらず、** 人間又は歌曲へ投与すると、枯性材料は急速に血 被中に失われ、普遍には代謝、特に15-ヒドロキ シル本の好名的記水器及び酸性連鎖の経営的ガー 取化の始米として忽迎に消滅する。プロスタクラ ンジン類の代面生成物は尿中に急激に現われる。 フロスメグランジン類の急密な出入の結果、血中 水準は一般に必要以上に高い水準の極大を示し、 このため出ましくない影響をもたらすかもしれな い。これらの必告は1,9-、1,11-又は1,15-ラ クトン類の形でプロスタグランジンを与えること によつて嫌少限敗化できる。これらのラクトンは 生体内で鋭ブロスタグランジンへ酵素的に転化さ れ、古任来剤の過度のピークを実質的に疲少させ、 また役与された前船条削の代謝的不活性化を進り

ロスタグランジン 父はプロスタグランジン 類似体 は加水分解位性で、 父は曜乳 類の体内 輸送機構が プロスタグランジン 父は プロスタグランジン 類似 体を連れていくどんを場所ででも入手される。

多くの哺乳は組載は比較的低水準のエステラーでを含有する。 使つてこれらのラクトンがこのような組織と接触する時は、 1.9 - 、1,11 - 及び1,10 - ラクトン 製は大部分完全なままに残り、ブロスタグランジン 類とブロスタグランジン 類とでいる 果は観察されない。 クトンをエステラーセに比較的 笛んだ組織と最短に 生りしめると、 そこでラクトン 後は 開致して、 シンコスタグランシン 及びブロスタグランジ 類似体は予知された 望んでいる 医学的及び緊環学的 痴呆を延すことができる。

このよりに本能明は、如繁学的担体と組合わせたフロスタグランジンの 1.9 - ラクトン、 1.11 - ラクトン 又は 1.15 - ラクトン であるような一つのラクトンからなり、フロスクグランジン又はブロ

せるもので、より均等な生物学的記者を与える。 4. 改良された作用過數性及び指数比

既知フロスタクランジン類とプロスタグランジン理化体値は、 主要な望まれる効果をつくり ださたのに使用される時に、胃臓の平角筋を含めた種々の組織に 位 被の影響を与えるため、ある範疇に の共同的な、 しは しば望んでいない効果を同時に のくりたすのが普通である。 これらの中で顕著なものは、悪心と嘔吐、下剤、時として貼動脈圧の 上昇である。 本発明のラクトン類は、全くが著しく感染された程度でしか、これらの望んでいない影響を示さない。

比知フロスタグランジン類とブロスタグランジン類とブロスタグランジン類とブロスタグランジン類とブロスタグランジン
型及び1,15-ラクトン製は、相当量のエステル
水分解的素を含有する哺乳類組織で酵素的に加水分解される。これらの酵素はエステラーセとしても知られている。加水分解生成物はラクトンに対いするブロスタグランジンとはブロスタグランジン類似体である。この酵素的加水分辨後、当然ブ

スタグランジン 類似体を哺乳類のエステラーゼ含 有値級に連ぶたのに処方された砂条字的組成物類 である。

当来者はどの哺乳類組織がエステラーゼになんでかり、どれがエステラーゼの少ない組織かずロスタグランジン類とプロスタグランジン類とアコスタグランジン類にないないのでは、1.11ー、なび1.15ーラクトン類をどう。1.9ー、1.11ー、なび1.15ーラクトン類のであるう。1.9ー、1.11ー、なび1.15ーラクトン類のであるう。1.9ー、1.11ー、なび1.15ーラクトン類のであるプロスタグランン類ないであるでなりというのでなりというのでなりというのでは、卵巣、グラーフを映画を当ちているのでは、卵巣、グラーフを映画を当ちているのでは、卵巣、びり、音楽は血管といるのでは、卵巣、びり、音楽などのは、水血球、ない気管には、音楽をは、水血球、ない気管を含きするのでは、水血球、ない気管を含きするのでは、水血球、ない気管を含きするのでは、水血球、ない気管を含きするのでは、水血球、ない気管を含きするのでは、水血球、ない気管を含きするのでは、水血球、ない気管を含きするのでは、水血球、ない気管を含きているのでは、水血球、ない気管を含きているのでは、水血球、ない気管を含きているのでは、水血球、ない気管を発

対応する プロスタクランジン又はプロスタグランジン 類似体 を 発生できる 罰駆薬剤として、 プロスタグランジン 類と フロスタグランジン 類似体類

竹田 7000 1031 ア

の 1.9- ラクトン、 1,11- ラクトン、 及ひ 1,15-ラクトンを使用するもり一つの利点がある。プロ スタグランジン及び大多数の既知プロスタグラン ジン類似体類は、比較的急速に15 - ヒドロキシル **並の酸化により、引続いての散性組のガー散化に** より、また程度はそれらより劣るがアルキル鎖の 末端取化によつて代謝される。これらの代謝的転 化は、生物学的信任の実質的な、また急速を損失 を伴りように見える。 1,9-及び1.11-ラクトン 知以A-取化から保設され、またC…15 における 限化から米質的に保証されるが、一方 1.15~ラク トレはダー敗化とC-15の飲化の両方から保修さ れらっこれらの共越の代謝経路からの保護は、ラ クトン知が酵素的に開發されて対応する親プロス ダグフンジン類を産生まで軟く。前脳楽剤として、 **ラクトン知は非敵性で、より脂肪親和性がある。** POB2とPOF2aは90多以上が肌を通しての一回の通 羽で代配されるのに対し、1,9-、1,11-及び 1.15- ラクトン知ははるかに長い半批期をもち。 脂肪又はその他の粗敵に取込まれてそとから徐々

に放出され、より姓長された父はより特齢的な効果を出す。このように本発明のラクトン型は、有効な乗削連搬糸からなり、比較的特殊的で選択的な活性と改良された治粉比を与える。これらは避んでいない局所的及び胃臓への制作用を変少させ、また作用の選択性と活性期間を増しながら殺フロスタグランジンの作わりに使用されてよい。

1.9- ラクトン、1,11- ラクトン、及び1,15- ラクトンの製造について以下に一般的な方法を新明し例をあけて述べる。伝知フロスタグランジン類とフロスタグランジン類似体の任意のものが、すべて1 - 位置(上の式」を参照)として登職ないボキンル参を含有し、また1.9- ラクトンに対しては C - 9 に、1,11- ラクトンに対しては C - 15 に変麗とドロキンを含有する限り、1,9- ラクトンに配化される。本発明の範囲的で有用な1,15- ラクトン類を

つくるのに使用される財知プロスタグランジン類の中には、POB1、POB2、POB3、ジヒドローPOB1、POF1の、POF1の、POF2の、POF3の、ジヒドローPOF1の、POF1の、POF1の、POB3の、ジヒドローPOF1の、POB1の、POB2、POB3の以13、14ージヒドローPOB1がある。これらの欧知ブロスタグランジン類のうち、POB2、POB3をひ13、14ージヒドローPOB1がある。これらの欧知ブロスタグランジン類のうち、POB2の型及びPOF1型化合物類が、本発明の範囲内で有用な1、11ーラクトン類をつくるのに使われる。またこれらの欧知ブロスタグランジン類のうち、POFの型とPOF1型化合物類は、本発明の範囲内で有用な1、11ーラクトン類をつくるのに使われる。

類似体物については、C - 15 にヒドロキシをもつPOPの型及びPGF/型類似体類が1,9- ラクトン類、1,11- ラクトン類、及び1,15- ラクトン類をつくるのに有用である。C - 15 にヒドロキシをもつPOB 型類似体類は、1,11- ラクトン類をび1,15- ラクトン類をつくるのに有用である。POA 型類似体類とPOB 型類似体類は1,15- ラクトン類をつくるためにの分有用である。

POD 塑類似体類は既知化合物類であつて、これらは POB 塑化台物類に似ているが、ただシクロペンタン銀が POB 型化合物とは反対に C - 9 にアルフアヒドロキシ乂はベータヒドロキシ及び C - 11 にオキンを含有する点で異なつている。 C - 15 とドロキシを含有する POD 型化合物類は、本発明の範囲的で有用な C - 9 ラクトン類と C - 15 ラクトン類をつくるのに使用される。

9 ーデオキシーPOPの型類似体、9 ーデオキシーPOPが型類似体、及び対応する11 ーデオキシーPOP 型類似体系がは地化合物であつて、9 ーデオキシ化合物類がC ー 9 ヒドロキシをもたないが、一方11 ーデオキシ化合物類はC ー 11 ヒドロキシをもたないが、一方ない点で、これらはPOPの型及びPOPが型化合物類と各種なっている。C ー 15 ヒドロキシを含有する9 ーデオキシーPOP 型化合物類は、C ー 11 ラクトン類とC ー 15 ラクトン類をつくるのに使われ、これらのラクトン類をつくるのに使われ、これらのラクトン類をつくるのに使われ、これらのラクトン類をつくるのに使われ、これらのラクトン類をつくるのに使われ、これらのラクトン類をつくるのに使われ、これのラクトン類をつくるのに使われ、これのラクトン類

はすべて本発明の範囲的で有用である。

また本発物の存在対ましい実施態様はきプロス メグランジン類似体指に対比する1,9ーラクトン 類、1,11-ラクトン類、及び1,15-ラクトン類を 含めた、ラクトン独を含有する製薬学的組成物類 及ひそれらの使用伝であるが、これらのプロスタ グランジン類似体は類似体の構造上の特長として 以下の一つ父はそれ以上をもつている。すなわち C~15に1個久は2個のメチル像模差。C~15に メチル帷拠券、C-3叉はC-5メテレンの代わ りんオチャ、C-2に1個义は2個のフルオロ、 フロスタグランジン箱のメチル末旋筒鎖の一部分 の代わりに好にメタ爻はパラの位置にメナル、ク ロロ、フロモ文はトリフルオロメチルで催換され た父はされないフェニル又はフエノキシ部分、ブ ロスタグランジン 毎の 普頭のトランス - 13,14-二 皇后台の代わりにシスー18,14-二重結合又は13,14 - アセチレン性三重結合、及びフロスタグランジ ンねでのようにそれそれアルフアタびペータ立体 配慮の代わりにそれぞれベータ及びアルフア立体

特問で12-10G((5) 配置でシクロベンタン無に総合されたカルボギシ 米粉がとメナル末端鎖のものである。このような 出表をもつたフロスタグランジン類似体類はこの お前につられており、これらのものの 1・9 - 、 1・1- 、及び 1・15 - ラクトン類は、下に一般的に 該知されているとおりにつくられる。

との技術に知られたその他多くのプロスタグランジン類似体型がある。例えば次の合衆国所許、 及び次の公告されたドイツ公開特許公称、ベルギー所許及ひオランダ特許出額省号を参照。

古	좠	الثا	3,432,541	3,759,978
			3,455,992	3,767,695
			3,579,425	3,767,813
			3,639,463	3,770,776
			3,678,092	3,773,795
			3,696,144	3,775,462
			3,707,548	3,776.940
			3,725,454	3,781,325
			3,728,382	3,787,448
			3,751,463	3,801.623
			3,755,426	3,808,258

合 猴 色	3,813,433	3,864,387	オランダ	7,206,361	7,307,740
	3,833,640	3,867,377		7,208,955	7,309,792
	3,835.179	3,867,423		7,209,817	7,310,277
	3,835,180	3,864,413		7.217.607	7,311,403
	3,836,578	3,870,710		7,301,094	7,313,322
	3,840,573	3,870,711		7,305,222	7,401,448
	3,843,713	3,872,107		7,305,304	
	3.847,966	3,873.607			
	3.849,474	3,878,239	ドイン	1,937,675	2,320,368
	3,849,487	3.879.438		2,011,969	2,320,552
	3,852,316	3,883,659		2,036.471	2,322,673
	3.862,984	•		2,137,811	2,323,127
				2,150,361	2,332,400
ベルキー	763,999	792,803		2,154,309	2,345,695
	764,000	800,953		2,165,184	2.353,788
	766.521	802,385		2,209,990	2,355,324
	767,704	802,386		2,213,907	2,357,781
	772.836	805,111		2,217,044	2,360,893
	779,898	806.995		2,262,608	2,364,706
	762,822	811,665		2.263,393	2,404,654
	788.415	813,547		2,317.019	
	789,407	814,028			4 M 8 D I
				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

上述のベルギー籽許の谷々は、ダウエント山版社の Central Patent Index 化よつて出版された刊行

- 特爾 1752---1034(9)

物として入手できる。

上配の合衆国特許とベルギー特許の各々、及びも 上記のドイツ公開将許公報とオランダ特許出細の 谷々に記載された、1-位値にヒドロキシを、ま たC-9、C-11 仅ひ/火はC-15 化ヒドロキシ を言有するブロスタグランジン類似体類の名々は、 以下に一載的に歌明され特定的に例示された化学 的な力法を使用して、対応する1.9-ラクトン、 1,11-ラクトン、及び/父は1,15-ラクトンに転 化される。上記の1.9-、1,11- 及び1,15-ラク トン類の各々は、対応するブロスタグランジン類 似体を記載した特定特許又は特許出願中に説明さ れている医学上义は崇建学上の目的を達成するた め、又は他の先行技術中にその類似体に対して記 載されたその他の医学上又は東理学上の目的を差 **此するため、対しするブロスタグランジン類似体** をエステラーゼ含有哺乳類組織区域へ投与する手 段として、本発明に使つて製薬学的組成物中に使 用される。本発明に使つて父本明細書に記載のと おりに使用されるとれらの種々のプロスタグラン

ジン類似体の特に好ましい 1,9- ラクトン類、
1,11- ラクトン類、及び 1,15- ラクトン類は、上記の特許及び特計出版の各々に記載されている特定的な医学上又は乗進学上の目的に対して使用するのに対ましいもの、及び特に好ましいものとして示されている権々のプロスタグランジン類似体類のラクトン類である。

上に説明され、また下に例示されている機々の1,9-、1,11-及び1,15-ラクトン類を使用する
除に、ラクトンはこれを遊ばれた投与経路によつ
で哺乳類へ致与するのに適合した音通の製薬経路を
動脈内圧射又は圧人とする場合、ラクトンは
かいたが、カラクトンが強とが、カーンのでは
ないののでは、カーシックを含った。
の処方は、この技術の熱熱の範囲内にある。
というクトンを含する。
の処方は、この技術の熱熱の範囲内にある。
といて、投与経路は親プロスタグランジン類と
のいて、投与経路は親プロスタグランジン類と
のいて、投与経路は親プロスタグランジン類と
のいて、投与経路は親プロスタグランジン類と
のいて、投与経路は親プロスタグランジン類と

ロスタグランジン類似体類化用いられるものと数 して何じである。適宜については、どのような特 足モル盆の1,9~、1,11-又は1,15-ラクトンも 編乳類 エステラーゼの存在下に、同じモル葉の親 フロスタグランジン父はプロスタグランジン類似 体を生じさせるべきであるが、プロスタグランジ ン投与についての熱練名にとつてこの厳より実質 的に少ない盆、有利には普通に便用され、殺ブロ ス・タグランツン义はプロスタグランジン類似体に 推められる盆の約十分の一の適量範囲で哺乳類の 処値を始めるのが適当である。この理由は、親ブ ロスタグランジン义はプロスタグランジン類似体 の代謝遊皮に比べてこれらのラクトンの代謝選抜 が実質的により思いことである。このため、大き な割合のプロスタグランジン乂はプロスタグラン シン類似体(ラクトンの形)がエステラーゼに富 む組織の位置に築するものと予想され、そこにお いてプロスタグランジン又はプロスタグランジン 獺似 伴は望んでいる医学的乂は 楽理学的 効果を生

ずるものと子也される。推々の哺乳類組融におけ

るエステラーセの分布及ひ水準については、動物 相の間、また動物又は人間の一群内での個体の間 でさえも多碌性があることは知られているため、 将足的に嵌んでいる医学上又は乗埋学上の解果に 対して敷も有効なラクトン 投与 燃は、上に推せん されたは投与質のラクトンから始めて、 窒んでい る結果が得られるまで徐々に投与質水離を高めて いくことにより決定するのが散響である。

は知フロスタクランジン類とプロスタグランジン類似体型の多くのものの代わりに 1,9-、1,11-及ひ1,15-ラクトン類を使用するもう一つの利点は、双ブロスタグランジンの形でよりラクトンの形での方かより大きな投与量のフロスタグランシンとである。 特定的な 医学上义性 繁歩 年上の目的のために人間を言めた 哺乳類へ多数似体 類と このために人間を言めた 明乳類へ多数似体 類と とならのためで見ましくない 制作用を伴う 結果となる。 医学又は美生学上の目的のためブロスタグランジン類似体のより大きな投

特腊 1757---1034(10)

与重か設まれることでしなしに起るが、そうした 大投与重の投与から群谷できない動作用を生ずる。 これらの1.9-、1.11-及び1.15-ラクトン類は 習週には対応するフロ・タクランジン類父はプロ スタクランジン製似体類より実質に軽く交影緩も 少ない鰤作用しか起さず、このため、とりわけブ ロスタグランシン父はブロスタグランジン類似体 のフクトン型でないと許容できないほどの心い投 与属か返される時には、それらのものの好きしい 取画形式である。

本毎明い三編である歌知の生物学的結性をもつたフロスタグランジン園とプロスタグランジン園とプロスタグランジン類は毎年間が、1.11ーラクトン園、及び1.10ーラクトン園は、C1にカルボン酸かあり、そのはかリーヒドロキシ、11ーヒドロキシ、及び10ーヒドロキシ海とプロスタグランジン園は年期からつくられる。本年明の化合物類はこのように有用な生物学的信任を現わすフロスタグランジンはの生物学的信任を現わすフロスタグラン

きさは11であり、本年明の1,11-ラクトンに対しては少なくとも9であり、取の連鎖かトランスニ型船台父はアセテレン自能施を含む場合には少なくとも10である。

これらの大然フロスタクランジン類では、 C - 8 と C - 11 化結合された巻 (OHの時) はシスである。あるフロスタクランジン類似体では、 これらかトランスである。立体化学がトランスの時にはラクトン級の大きさは少なくとも11 でなければならず、トランス二重結合入れてレン官能参か含まれる時には少なくともにでなければならない

大然フロスタグランジン(例えば PGF ace)の
1,9ーラクトン最の大きさは10であり、本味明の
ラクトンに対しては少なくとも8あり、待られる
取かトランス二重給台、アセチレン官能器又はア
レンを含む場合には少なくとも9でなければなら
ない。

大松ブロスタグランジン類ではC-8及びC-9に貼台された患(OHのとき)はシスである。ブロスタグランジン類似体調ではトランスであり得

ジン加に帐定される。 伝つてブロスタン飲のC-8に必省船台されている奴性蜘蛛は、それがもつ ている血製薬を別にして、末端カルボキシ基を含 めて少なくとも5は十の歩きであり、好ましくは 6~9以十の長さであつて、このためノロスタグ フンジン類と 20,25 ーシブロモブロスタグランジ ン類だそれぞれ存在する影画の7炭素の連鎖及び 9 灰糸の連転を含む。あとて当業者に証拠を示す ように、独長は助晦されるラクトンの大きさを決 足し、ラクトンの大きさに固有の変形と台頭の困 難さを状定する。プロスメン酸のヒー8に普通に 輪台された連軸を5級十久はそれ以上に限定する には、生物学的存性のみならず誘導されるラクト ン類の西有の変形をお無している。しかし、結合 の巡拔の歪みのためにつくれないシクトン難は、 本発明のフクトン類から振外される。

フロスタグランシン知の 1,15- ラクトン強の大きでは13 であり、本語明の 1,15- ラクトン化対しては少なくとも11 である。

フロスタグランジン 頬の 1,11-ラクトン塩の大

る。立体化学かトランスのときには、もし酸倒規がアセチレン官能益を含むならはラクトン強の大きさは少くとも10でなければならない。

当業者に特に明らかであろりか、9-、11-、 乂は15 - ヒドロキシ丛が、それと一緒にカルボキ シ官託基がラクトン化できる唯一の遊離ヒドロキ シ券である時には、1,9-、1,11-父は1,15-ラ クトンの製造は比較的複雑ではない、このため、 例名はPUFza のように一つ以上のヒドロキシル基 が存在する時には、ラクトン官配差に必要でない ヒドロキシル単は、望むラクトン形成に要するラ クトン化化先立ち、任意に誘導体化される。2個 父はそれ以上のヒドロキシを含有するフロスタグ ランジン又はプロスタグランジン類似体の 1 個以 外のすべてのヒドーキシを表状的助導体化に対す る点状的な万法がとの技術に知られている。海当 な誘導体報は90、110x - 父は9月、11月 - ジヒドロ キシル化フロスタグランジン類及ひプロスタグラ ンジン独似体強の 9,11- 換式フエニル - 又はブチ ルーポロネート類、アセテートのようなアシレー

特開 昭52 -- 1934 (11)

しかし、存在しているがラクトン形成に参加するを望んでいないようなヒドロキン蒸を保護することは、すっての場合に本質的なのではない。ラクトン形成は、立体化学、ヒドロキン基周辺の立体的なかさ、及び望の大きさによつて、異なるヒ

皮を取っ転化される。PGB。メナルエステル、PGD。メナルエステル等のように関係するフロスタグランジンか化学的加水分解に対して不安定な場合には、例えば米២等許額 3.761.356 号の方法を使用して酵素的加水分解によつて避難酸を得るのが好ましい。

これらの制度及び存在するヒドロキシ基に付係する保護に対する意訳、裏むラクトンを加水分解せずに育配的に保護したヒドロキシ基の選択的加水分解、凝んでいる生成切から望んでいないないないの分離、及び取化、混元、アルキル化等のような当束でに明らかなその後の化学処理によるラクトン類の変性により、生物学的基督さをもつブロスタクランシンを及びフロスタグランシン類は保証の1.9~、1.11~、及び1.15~ラクトン類をつくることができる。

カルボキシル越とり・、11 - 、又は15 - ヒドロキシル族との間のラクトン自能に対すしい方法は、コリー(Corey)ら、J.Am. Chem. Soc. 、96巻5614員(1974年)に 配載され、更にコリーら、

ドロキシ番により異なる相対速度で超るものであ **占、史に下に POF ∞ 1,9-、1,11-、 及び 1,15-**フクトン類に対して切示されるように、1,9-、 1.11- 及び1.15- ラクトン報を分離することがで きる。このように15 - メチル・15 - ヒドロキシー 及び10,16-シメチルー15-ヒドロキシブロスタグ ランジン類似体報は、C-15の近辺で立体的に確 答され、15のラクトン官能参は9-又は11-ヒド ロキシあとのラクトン官能感と競合しないだろう 必然的な締結として、15 - メチル・15 - ヒドロキ シー乂は10,10ージメチルー15 -ヒドロキシーのよ うな解告されたヒドロキシ基でラクトンをつくる ためには、仔狂するその心のヒドロキシを保護す ることが必須である。また、反比挺台吻の分析に よつて無分の望んでいる生成物の形成が示される まで、汉比期間を姓長する必要もある。

避難散としてでなく低級アルキル(例えはメチル、エチル)エステルとしてこの技術に知られたプロスタグランジン類は、既知方法による化学的 ル水分解によつてラクトン官能差に使用するため

J.Am. Chem. Soc.、97を 653 頁(1975年) に配取され、更になり細質に物示されている方法である。 所選により、マサムレ(Masamure)ら、J.Am. Chem. Soc. 97 巻3515頁(1975年) 及びガーロック (Cerlock) ら、Helv. Chem. Acta, 57 巻2661頁 (1974年)のようなその他の万法を任意に使用し

本部別は以下の果面的化よつて単化十分化理解できる。

が外触収収は、ヌショール・マルを使用してパーキン・エルマー・モデル 421 赤外観スペクトロンオトメーダー上で制定されている。

を越気状験(365kリスペクトルは、デトラメチルシランを内的はななとして、アユーテロクロロホルム格次によりパリアンム−60スペクトロフォトメーク上で記録されている。

|塩水」とは塩化ナトリウム関和水稻般のことである。

|スケリンルフB」は異性体へキサン別の混合物である。

- 特開 耶59 -- 103 4 (12)

英施切1 POF20,1,15-ラクトン

少知物を無水の取業を含まないキシレン 180 配に低階し、2.ピージビリジルジサルファッド 5.128 ま、続いてトリフニニルホスフイン 6.279 で処理する。 25 でで監案の券回気下に16 時間後、少量改成の舞幅クロマトクラフイ分析(程謀:許飯10 /メタノールログクロロホルム80) は、ビリシンチオールエステルへの完全な転化を示した。

キシレン前がな、飲業を含まないキシレン 300 吐で粉制し、製業の労働気下に被しくがきませた 越ばしているキシレン 3.2 よへ10 時向にわたつて

僑加した。優加が先了してから、キシレン 100 € を留去し、俗版を慈進下に24時間加熱した。次に 以此混合物を告起し、キシレンを真空下(裕温35°) に統去すると、鉄磐物を生じた。幾留物をテトラ ヒドロフラン 500 単甲に収上け、30多過酸化水素 10 配反び温炭阪ナトリウム組和水軽級 100 配で処 態した。三相庇台物を名でで30分間数しくかきま せ、次に真空中で震闘すると、残留物を生じた。 **弘道卿を堪水/酢取エテル中に取上け、解散エチ** ルで先生に抽出した。一般にした有機隔を 1 N 食 狐融カリウム水俗煎3回分、水、重灰銀ナトリウ ム、水柘牧及び塩水で1四丁の抗のた。飢餓ナト リウム上で鋭鉄伎、治典を除去すると粘性の責色 の御を生し、これをマリンクロフツ製の酸洗いさ れた CC-4シリカ 500 8上でクロマトグラフィ処 埋した。カラムを凸も酢酸エチルノヘキサンと共 に話め、50多酢酸エナル/ヘキサンで搭離した (100 ピフラクション)、生成物を含有しプロス タグランジンに関連する不純物を含まないフラク ションを一緒にした。望む生成物を1:1エーテ

ルノヘキサン40 軽から結晶化すると、網界なック トンを生じた。触点 110 ~ 111。

ラクトンは3500、3370、3290、3010、i700、1320、1310、1290、1260、1105、1080、1055、970、及ひ730㎝⁻¹ に赤外無敗収、6.00~5.75 (ピニル、マルチブレット、2日)、5.75~4.95 (ピニル及ひC-15日、マルチブレット、3ト)、4.30~3.85 (CHOE、マルチブレット、2日) 及び2.65ppm (OH、山東シングレット、冷血するとダッンフォールドに砂点、2日)にNMR ピークをボした。ビストリンチルシリルの時体の負債スペクトルは480 (M+)、465 (M - CF₅)、436 (M - CO₂)、409 (ユーC₆H₁₁)、390、380、364、238、217 に砂片を示した。

分析 Cao Hase()4 計算値: C.71.39: H.9.59 機定値: C.70.73: H.9.31 同じやり方であるが、特額品にエーテル/ヘキサンの代わりに酢酸エチル/ヘキサンを使用して、 POF 20x 1, k-ラクトンが辿られた。股点 110.0~ 111.7。 [公] BtoH - 71。 <u>分析</u> CaoHs2⊙4 計算他 : C,71.39 ; H,9.59 制定値 : C,71.46 ; H,9.80

吳施 例 2_ PQB₂, 1,15 - ラクトン

乾燥した酸素を含まないキシレン 5 & 中のPQE2 352 啊、トリフエニルホスフイン 393 聊及び 2,2′ージビリジルジサルフアイド 330 聊の混合物を選案下に室盤で18時間かきませた。次に反応混合物をキシレン 250 単で希釈し、意味下に 2 時間加熱した。少珠取分のTLC 分析は < 10 多の出発 PQE2、>90 多の PQA2、及ひ PQA2ラクトンが皆然であることを示した。 溶ωとひり PQA2ラクトンが皆然であることを示した。 溶ωと を放出 トの 蒸発によつて除去すると、 免割物を生じ、 これを塩水及ひ酢酸エチルの間で分配した。 酢酸エチル抽出散を裏尿酸ナドリウム水溶酸と塩水で洗い、 健康ナトリウム水溶酸と塩水で洗い、 健康ナトリウム 上で乾燥し、 真空下に 乾 直するまで濃縮すると、 PQB2 1,15ーラクトンを生じた。

30 多酢飲エチルノヘキサンと共に詰めた中性シリカ70 9 上のクロマトグラフィによつて生成物を 類裂し、似多酢飲エチル/ヘキサンで搭離した

节隔 页52-- 1934 (13)

(6.5 = フラクション)。生政物を含有するフラ クションを一緒にすると、精製PCEx 1,15-ラクト ンを生じた。精製された生成物は自然に結晶化し た。酢酸エチル/ヘキサンからの結晶化で態点72 ~74の生成物を生じた。再結晶により、触点74~ 75の分析純度のPOB2 1,15-ラクトンを生じた。

PGF20x 1.15-ラクトンから PGE2 夹肠 约3 1,15-ラクトン

無水アセトン 45 W 中の PGF2α 1.15 - ラクトン 1.079の俗版を顕然下に-45と-40の間に冷却し、 トリメナルシリルジエチルアミン 4.5 世で処理し た。強肌が於ひてから(2~3分)、混合物を - 42±2℃で2時间かきませると、この時は TLC (公当酢酸エテル/ヘキサン)は出発材料の提齢 無のみを示した、次化反応位合物を -78 に行却し、 **予冷されたエーテル(-78)150 単で希敦し、氷/** 塩水中に住いた。ヘキサンで抽出後、一緒にした 有機層を選戻敵ナトリウム水稻敵と塩水で洗い、 無水伽ωナトリウム上で乾燥して、真空中で農稲

すると、 PCF20x 1.15 -ラクトンのモノートリメチ

した。一緒にした祖出叛を惠良限ナトリウム水路 **私衣び塩水で疣い、触酸ナトリウム上で乾燥し、** 幽難した。粗生成物をすり砕くと結晶化し、これ をエーテル/ヘキサンから再結晶させると、PCE2 1,15-ラクトンを生じた。際点73~76。赤外線ス ベクトルは 3430、1725、1335、1315、1285、 1245、1165、1150、1075、1040、990、975、及び 730 cm-1 にヒークを示した。質量スペクトルは 334(M+), 316(M-H₂0), 298, 290, 263, 262. 245、207、208、164、163 に破片を示した。

分析 C20H30O4 計算值: C.71.82; E.9.04 御足偃: C.71.63; E.9.30

PGA₂ 1,15 -ラクトン 头施约4

乾欲ビリジン10 世中における PGE2 1,15-ラクト ン 350 砂の 約 散 化 無 水 酢 散 4 世 を 加 え 、 軽 液 を 25 に3時間放躍した。 TLC 分析(25多酢酸エチル/ ヘキサン)は出発材料を全く示さず、単一より極 性の低い斑点のみを示した。反応混合物を氷浴中 で始却し、メタノール20世で15分間にわたつて癇 予処理した。温度は約2時間で25まで上昇するよ

ルシリル誘導体を生する。

0 で塩化メチレン 120 世中の無水 ピリジン3.99 业のかきませた俗板に乾架三艘化クロム 2.459 を 一般に加えて、コリンズ試験をつくつた。生ずる 蛸亦色俗板を凸てで1時間かきませ、次に0°に再 び冷起した。

上の PGF20x 1.15 - ラクトンのモノートリメチル シリル誘導体を塩化メチレン6世に俗解し、敵し くかきませたコリンズ試及に一致に加えた。氷浴 を除去し、反比低台物を20分以上かきませた。次 化磁台砌を、中性シリカ 150 9を含有するカラム 上に任いた。氷艇用真雲路隊務を補助的に用いて、 カフムを酢酸エナル1000配化より2んの丸麻フラ スコへ俗雕した。俗操除去は PGR2 1,15~ラクトン 111-トリメチルシリルエーテルを生じた。

PGB21,15-ラクトン11 - トリメチルシリルエー テルをメタノール 150 世に仏撰し、 2.5 あくえん 飲水稻散60℃で指数し、25で30分かきませた。旅 比下にメタノールの約半首を除去してから、残り の俗液を堪水で希釈し、酢飲エチルで完全に抽出

うにした。25で更に18時間後、氷、エーテル、水、 及び2N直候録カリウム水器板70 ≈の反応混合物 をエーテルで完全に抽出した。一緒にした抽出額 を水、重泉酸ナトリウム水积液及び塩水で洗い、 無水飢餓ナトリウム上で乾集し、真空中で養稲す ると、PQA: 1,15-ラクトンを残留物として生じた。

労働物を15多酢酸エチル/ヘキサンと共に詰め た中性シリカ100 8 上のクロマトグラフィによつ て精製し、同じ俗様で搭離した(8 配フラクショ ン)。(TLC 化基ついて)生成物を含有するフラ クションを一緒にすると、精製されたPGAz 1,15-ラクトンを生じた。この材料は放縦すると結晶化 し、エーテル/ヘキサンから冉結晶させると、融 点60~61.5の批粋な武裕を生じた。 NMR スペクト ルは7.50~7.33(C-11 H 、四本の報模様、1 H) 及び6.27~6.06 ppm (C-10 B、四本の發模様、 IH)に値号(BCDC1s)を含有した。 質量スペク トルは 316. 2075 (С20Н28О3 の理論値 = 316.2038) ならひに m / e 298、288、259、229、198 に ピー クを示し、赤外線スペクトルは 3010、1715、1705、

特問 7752 - 1634 (14)

1580、1355、1345、1325、1245、1170、1145、 1140、1035、及ひ 97J cm²⁺ ベビークがあつた。 実施が5 PCA₂1,15-ラクトン

突蹄例2の子属に使うか、FOB2の代わりにFGA2を使用して、POA2 1.15-ラクトン及び短つかの不穏初を含有する由主政論がつくられる。

租生成物をくり返しクロマトグラフィと結晶化によつて特勢すると、実施例4の手腕によつてつくられる材料と何じPGA2 1.15 - ラクトンを純生成物として生する。

塩化メナレンの電中の17 - フェニル - 16・19・20 - トリノル - FOFic 776 時と 1 ・フタンボロニックアシッド 225 列の俗称を加熱型がさせた。15 分似、基化メナレンを飲み化粧玉した。全証が元の紋の約年のまではつた時に、新たな塩化メナレンを加えた。約50 分弦、塩化メチレンの全部を真型中では云すると、由死ノニスタグランシンの遺式ホロネートを生じた。

のクロマトグラフィによつて精製する。 TLC に基づいて生成物を含有したフラクションを一緒にすると、精製17 - フェニル・18、19、20 - トリノル~ POFac 1、15 - ラクトンを生ずる、ラクトンはすり砕くと結晶化し、酢酸エチル/ヘキサンから 2 回の丹結晶後、撤点 116 ~ 117を示した。

分析 C23 B3006 町 海恒: C.74.56; H,8.16 脚定値: C.74.27; H.7.97

<u>実施内 7</u> 17 - フエニル - 18 , 19 , 20 - トリノル - POB: 1 , 15 - ラクトン

無水の酸素を含まないキシレン 10 配中の17 - フェニルー 10,19,20 - トリノルーPG Ma 735 写、 2,2'-シビリジルジサルフアイド 628 可及びトリフェニルホスフィン 748 写の 布液を25で短素の雰囲気

無水の改名を言まないキシレン 5 配中に換式ボ ロネートを磁解し、2 ピージピリジエジサルファ 11 660 町とトリフエニルホスフイン 786 町で処 母した。当じで4時間後、反応混合物を、無水の **展案を含まないキシレン 500 ㎡で奇折し、18時間** 小熱頭がさせた。キシレンを真空中で除去すると 公田坳至生じた。湖乡晚野化水灌水稻放1 亚(11.6 ミリモル)を言有するテトラヒドロフラン50世中 に复食物を取上り、20℃で次の配中の電影解ナト リウム1.68%の宿職で処理した。この混合物を30 分向体しくがきませ、久に放圧下に強勉すると残 正初を主した。処質物を組ሎ/正依エチル中的取 上げ、蘇睺エテルで完全に描出した。一般にした 福出液を重配敏ナトリウム水溶液、水、直浸敏ナ トリウム水磁放及ひ塩水で洗い、次に硫酸ナトリ ウム上で屯路して設加すると、樹製17…フエニル - 18,19,20 - トリノル FuFra 1,15 - ラクトンの残 留物を生じた。

祖塾ラクトンを 解職エチルと共に詰め俗離 (企业フラクション)させる午任シリカ400 9 上

中で2時間かきませた。次に混合物を無水の飲業 を含まないキシレン 400 単で希釈し、旗旋下に 2.5 時間加熱し、真空下に30で蒸発させると発電 物を生する。凶乡エーテル/ヘキサンと共に詰め む塩(8 mlフラクション)させる中性シリカ100g 上のクロマトグラフィに数留物をかけた。TLCに よつて均質な生成物を含有するフラクションを一 戦化すると、稲野17 -フエニルー18,19,20-トリ ノル-PGE2 1,15 -ラクトンを生じた。エーテル/ へキサンから2回再縮品させると、純生成物を生 した。 触点 81~83。赤外観スペクトルは 3440、 3000, 1725, 1605, 1500, 1330, 1240, 1160, 1145、1085、1045、975、745、725、及び700 cm⁻¹ 化ビークを示した。質値スペクトルは、 m/e 368 (M - 16) . 350 . 332 . 297 . 296 . 277 . 264 . 259、241 に必片を示した(**+ は明らかでない)。 10 - フェノキシー17、18、19、20-テト 美施物B

失ぬ的 1 の手順に従うが、 POFace の代わりに16 - フェノキシー17.18.19.20-テトラノル POFace を

ラノルー POFtox 1.15ーラクトン

增加 四52-1034 (15)

使用して、16-フェノキシ-17,18,19,20-テトラ ノルー PGF2の 1,15-ラクトンの相生成物が新性の 責任い個としてつくられた。

相生成物を50多酢以エナル/ヘキサン中に話め
50 多酢酸エナル/・キサン、続いて70多酢酸エチ
ル/ヘキサンでお難される中性シリカ上のクロマ
トグラフィによつて精製した。TLC で判断される
とかりに均質生成物を含有するフラクションを一
様にすると、結晶性16 - フェノキシー17・18・19・
30 - テトラノル・PQPaα 1・1.5 - ラクトンを生じた。
こうしておられるラクトンを酢酸エチル/ヘキサンから母紅結らせると、純生放物を生じた。融点
185 ~ 186。トリメナルシリルの導体の質量スペクトルは M+516・273 × (Caa He+3 12 Oa の理解値
516・2727)にピークを、3 た m/e 501・426・423・409・400・333、307、217、 及ひ 181 に破片を示した。

実施が9 PUFia 1.15 - ラクトン及び15 - エピ - PUFia 1.15 - ラクトン

央航物1の中風に促うが、 PGF2cx の代わりに

フタトンは、エーテルですり砕くと結晶化し、再 結晶(非型エナル/ヘキサン)させると網界な妖 科を生じた。融点 105~106。赤外線スペクトル は V 最大 3520、3480、3380、1710、1300、1290、 1265、1250、1235、1160、1110、1075、1055、 1000 及ひ 965 cm⁻¹ にピークを示した。 NMR スペクトルは 6.0~5.75 (ピニル、マルチブレット、2H)、 5.60~5.00 (CHOH、マルチブレット、1 日)、 4.25~3.80 (CHOH、マルチフレット、2 日)及 ひ 3.08 ppm (OH、シングレット、冷却彼ダウンフィールドへねら)にピーク(JCDC15)を示した。 知識スペクトルは 338 (M+)、320、302、266、 249、231 に 破片を示した。

<u>分析</u> CaoH54O4 6T 算値: C,70.97; H,10.13 制定値: C,70.56; H,10.25

メタノール3 配甲の15 - エピー POF1の 1.15 ー フクトン 100 町を3N水酸化カリウム溶液 3 世代より 25 ℃で 2 時間独実下でけん化し、続いて酸性化、 油 15 、 及び無免乾 向させると、ほぼ定量的な収量 で確実な試料と何じ結晶性15 - エピー POF1の を生 POPia を使用して、 POPia 1.15-ラクトンを含有 する祖生成物が粘性の黄色い抽として得られた。

相生成物を、50 多能 敏エチルノヘキサンと共に 話め辞職する中性シリカ 700 9 上のクロマトグラ フイによつて精製した、裕雕版の始めの 2 & を括 ててから、100 単フラクションを集めた。

カラムから 紋初 化裕 難(フラクション14~19) された、TLC で均質だつた少 塩生成物を一緒にすると、15 - エピー POF1a 1.15 - ラクトン〔(15R: POF2a 1.15 - ラクトン〕を生じた。赤外線スペクトルは 3450、1730、1585、1250、1100、970 及び735 cm 1 以ピークを示した。 NMR スペクトルは、5.85~5.05(ピニル及ひC - 15、マルチブレット、3 H)、4.25 ~ 3.85 (CHOH、マルチブレット、2 H)及ひ3.30 ppm (シングレット、試料を冷却するとダウンフィールドへ移る、0B、2B)にピーク(DTMS) を示した。

じた。

米脂物10 PGB₁1.15 - ラクトン

実施例2の手触に従うが、PGB₂の代わりにPGB₁を使用して、中性シリカ上のクロマトグラフイ後、稍影PGB₁ 1.15-ラクトンがつくられ、これを放置すると結晶化した。エーテル/ヘキサンから再結晶すると観点89~90°の純粋PGB₁ 1.15-ラクトンを生じた。

新期 7(52--103 と (16)

失動的12 13.14 - シデヒドロー 8 ダ、9 ダ、11 ダ、 12CX PGFect1.15 - ラクトン 放び 13.14 -

シテヒトロ PGF2α 1.15 -ラクトン

失能物 1 の手限に従うが、 POF2の の代わりに
13.14 ージテヒドロー 8 ダ, 9 ダ, 11 ダ, 12Ux POF2の
しエントー13 ーデヒドロー15 - エピープロスタグ
ランシン F2の (ジエイ・フリード(J. Pried)及

夹船約1 の手取に従うが、 PGFac の代わりに 13,14 シヒドロ - PGFac を使用して 13,14 - シヒ ドロ - PGFac 1,15 - ラクトンがつくられる。

失題例 1 の手限に従うが、POPaca の代わりに
(15 S) 15 - メチル - POPaca を使用し、また豊新
キシレン中の反応時間を24時間から48時間へ延長
して、租数 (15 S) - 15 - メチル POPaca 1.15 - ラ
クトンかつくられる。租数ラクトンをくり返され
るクロマトグラフィにより、更に所選により TLC
精験によつて精製すると、本質的に純粋な形で
(15 S) - 10 - メチル - POPaca 1.15 - ラクトンを
仏収載で生する。

<u> 実施物 16</u> 16,16 - ジメチル POF2α 1.15 - ラクトン

突飛物15の年間に従うか、(15 5) 15 - メチルPOFace の代わりに16.16 - ジメチルPOFace を使用して、16.16 - ジメチルPOFace 1,15 - ラクトンがつくられる。

びシー・エイチ・リン (C.H. Lin) 、J. Med. Chem. 16 巻 429 頁 (1973年) の化合物 2) としても知られる] 及び 13,14 - ジデヒドロ POF2α を使用して、それそれ 13,14 - ジデヒドロー 8 & ,9 & ,11 & ,12 </br>
 - POF2α 1,15-ラクトン及び 13,14 - ジデヒドロー POF2α 1,15-ラクトンがつくられる。

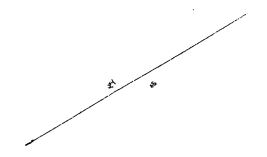
実施例13
 13.14 - ジデヒドロ - 8 # .11 # .12CX
 POE₂ 1 .15 - ラクトン及び13.14 ジデヒドロ - POE₂ 1 .15 - ラクトン

来動例 2 の手触に使うが、PGB₂ の代わりに13.14 ージテヒドロー8 が、11 が、12 以-PGB₂ { エント・13 ーデヒドロー15 - エピー PGB₂ (ジエイ・フリード 及ひシー・エイナ・リン、 J. Med. Chem. 16 巻 429 貞 (1973年) の 2 a から) としても知られる] 及 び 13.14 ージテヒドロPGE₂ を使用して、それぞれ 13.14 ジデヒドロー 8 が、11 が、12 〇× PGB₂ 1、15-ラ クトン及び 13.14 ージデヒドロ PGB₂ 1、15 -ラクト ンがつくられる。

実施例14 13,14 - ジヒドロ PGF*α 1,15 - ラクトン

実施例17

実施例 8 の手順に従うが、16 - フェノキシ-17.
18.19.20 - テトラノル POFear の代わりに16 - m - トリフルオロメチルフェノキシ-17.16.19.20 - テトラノル POFear 及び16 - p - フルオロフェノキシ-17.
18.19.20 - テトラノル POFear 及び16 - p - フルオロフェノキシ-17,16.19.20 - テトラノル POFear を使用して、対応する1.15 - ラクトン類が待ちれる。



特問 msg-- 103 4 (17)

実施例18

実施例2の手触に従うが、 POR_の 代わりに(16S)
16-メチルー。 (16R)16-メチルー 及び16-メチレン POR_を使用して、それぞれ、対応する(16S)
16-メチル、 (16R)16-メチルー 及び16-メチレン POR_ 1.15-ラクトン類がつくられる。

実施例19 16・16ージメチル PGE。1・15 - ラクト

実施例3の手順に従うが、 PGF_{act} 1,15-ラクトンの代わりに16,16-ジメチル PGF_{act} 1,15-ラクトンを使用して、16,16-ジメチル PGE_a 1,15-ラクトンがつくられる。

実施例30 (15S)15~メチル PGE, 1,15-ラクトン

実施例3の手順に定うが、POF_{BCK} 1・15-ラクトンの代わりに(158)15-メチル POF_{BCK} 1・15-ラクトンを使用して、(158)15-メチル POB_m1・15-ラクトンがつくられる。

実施例21 11-デオキシ PGE 1,15-ラクトン 実施例2の手順に使うが、 PGE の代わりに11デオキン POB,を使用して、II - デオキシ POB, 1, I5 - ラクトンがつくられる。

| 阿様に POE。の代わりに11 - デォキシ POE。を使用して、POE。 1,15 - ラクトンがつくられる。

実施例2 (15 S)11 - デオキシー15 - メチル POB。1、15 - ラクトン及び11 - デオ キシー16、16- ジメチル POE。1、15 -ラクトン

実施例2の手順に従うが、POR。の代わりに(156)
11ーデオキシー15ーメテルPOR。及び11ーデオキシー16,16ージメテルPOR。を使用し、またキシレン甲における量確期間を2時間から48時間へ延長して、対応する1・15ーラクトン類がつくられる。租型ラクトン類をくり返しのクロマトグラフィによつて、更に所領によりTLC 精製法によつて環製すると、それぞれ11ーデオキシー15ーメチルPOR。1・15ーラクトン及び11ーデオキシー16・16ージメテルPOR。1・15ーラクトンを本質的に純粋な形で低収慮で生する。

実施例23 11 - デオキシ PGF₂₀ 1,15-ラクトン

メタノール50 配中の11 ーデオキン PGB。1,15 ーラクトン 0.5 りの密報を、 0 でで 2 毎に 50 号ずつ 添加されるナトリウムボロハイドライド 500 号で 処理する。 譲城破ナトリウム 水熔液(1 M)を、 混合物が破性になるまで加え、 生成物を酢酸エチルでの抽出によつて単離する。 抽出液を洗い、 乾燥して最弱すると、11 ーデオキシ PGP_{3CX} 1,15-ラクトンを含有する残留物を生ずる。

1 多能機エチル/ヘキサンから高めていき40 多までの能破エチル/ヘキサンを使用して、残留物を破洗いされたシリカ上のクロマトグラフィによつて精製する。 TLC 及び低知11 ーデォキン POF。 へのけん化で判断されるとおりに均質生成物を含有するフラクションを一幅にすると、本質的に純粋な形の11 ーデォキン POF。 、1、15-ラクトンを生する。

同様に11 - デオキン POB。1,15 - ラクトンの代わりに(158)11 - デオキシー15 - メチル POP_{*CC} 1,15 - ラクトン、11 - デオキシー16,16 - ジメチルPOB。1,15 - ラクトン、POB。1,15 - ラクトン、

(158)15 - メチル PGE, 1,15 - ラクトン、16.16-ジメチル PGE, 1,15 - ラクトン及び PGE, 1,15 - ラクトンを使用して、それぞれ(158)11 - デオキン15 - メチル PGF_{2Q}、11 - デオキン-16,16-ジメチル - PGF_{2Q}、PGF_{2Q}、(158)15 - メチル PGF_{2Q} 及び PGF_{1Q} の 1,15-ラクトン類がつくられる。

実施例24 POD₂ 1,15 - ラクトン

(A) 無水ジメチルホルムアミド3 世中の POP acc 1,15-ラクトン 1.0 9 の経験に 0 でかきませたが 5、ジメチルホルムアミド3 世中の t - ブチルジメチルシリンクロライド 474 町及びイミダンール 428 町の 搭展を加える。混合物を発表下に 0 で 1時間かきませ、次に潅水中に住ぎ、ヘキサンで抽出した。 抽出 概を水、俯瞰 殴ナトリウム 皮の で たい、 強敵ナトリウム 上で 突然し、 異空中で が 望すると、 POP acc 1,15-ラクトン11-t-ブチルジメチルシリルエーテルを含有する規密を生じた。

5 多酢酸エチル/ヘキサンと共に詰められ、20 多酢酸エチル/ヘキサンで溶離(12 ml フラクショ

特朗 7772--- 1034 (18)

ン)される中性シリカ140 9上のクロマトグラフィによつて、吸電物を構製した。TLC によつて均度だつたフラクション(フラクション44~56)を一緒にすると、FGF₂₀₂ 1・15-ラクトン11-tープチルジメチルシリルエーテルを生じた。赤外線スペクトルは3500、1730、1460、1240、1125、1110、1040、1005、975、880、854、840、及び780cm⁻¹にピークを示した。NMR スペクトルは5.90~4.95(ピニル及びC-15H、マルチブレット、5H)、4.25~3.75(CHO、マルチブレット、2H)、3.70(OH、広域シングレットで冷却するとダウンフィールドに移る、1H)、0.85(tBu、シングレット、9 H)及び0 ppm(SiCH₈、シングレット、6H)にピーク(8 CDC 1x) を示した。

(B) 無水塩化メチレン塩配中の 2GF_{FC} 1・15-ラクトン 11-t-ブチルジメチルシリルエーテル 1・05 9。 新しく蒸留されたジヒドロビフン 5 配及びビリジン塩酸塩50 甲の搭板を盤式下に 25で 18 時間かきまぜた。 反応能台物を氷/塩炭銀ナトリウム/水の中に圧ぎ、ヘキサンで完全に個出した。 抽出

厳を腐水で洗い、気限ナトリウム上で乾燥し、真 空中で増縮すると残留のを生ずる。

娩留物を、5も能官エチル/ヘキサンと共に請 められ10 多酢酸エチル/ヘキサン で岩温(12 21/27 ラクション)される中性シリカ 140 9 上のクロマ トグラフィによつて可能した。 TLC によつて均衡 であつたフラクション(フラクション34~48)を 一幅にすると、祖典なPGFza 1、15-ラクトン9-テトラヒドロビラニルエーテル11-t-ブチルジメ チルシリルエーテルを生じた。赤外強敗収借は 1740, 1460, 1350, 1240, 1140, 1120, 1040. 1020、990、975、860、840、及び 780 mm NMH ス ベクトルのピーク(8 TMS)は 5.95 ~ 5.0 (ピニ ル及びC-15、マモチブレツト。 5 日)、4.75~ 4.50 (THP の -C+CH-O、マルチブレット、1 H). 4.30~3.25 (C-9、C-11 のCHO及び THP、 マルチ プレット、4日)、0.88 (tHu、シングレット、9日) 及び O ppm (SiGHs 、シングレット 6 H)。

(C) 無水テトラヒドロフラン 5 ml 中の PGF_{2Q} 1, 15 - ラクトン 9 - テトラヒドロビラニルエーテル

11-t-ブテルジメチルシリルエーテル1.17922か 車まぜた俗説に、25で製女下にテトラヒドロフラ ン中の 0.3 M 弗化プトラブチルアンモニウム経板 四周至一般然加久た。反応维合每至25个30分かき まぜ、次化氷/水/耳坂暖ナトリウム/ヘキサン の梶台や中に注ぎ、ヘキサンで完全に抽出した。 抽出歌を堪水で洗い、蝋泼ナトリウム上で乾燥し、 磁発させると、 POFaα 1 ,15−ラクトン 9 ーテトラ ヒトロピラニルエーテル殺貨物を生じた。殺者物 は.TLC(39%酢酸ニチル/ヘキサン)によつて4 質的に調料である場に見え、それ以上の預別をせ ずに雁姿に敬化させた。しかし、特性化かため、 とうして作られる災労師の75 申咸料を、10 多能機 エチル/ヘキサンと共に詰められ、同じ俗牒 100 叫心いて21日昨日エチル/ヘキサンで搭攤される 中性シリカ15gのカラム上のクロマトグラフイに かけた。

こうして得られた視枠な POP₂₀₂ 1,15-ラクトン 9 ーテトラヒドロビラニルエーテルは、赤外級の ビークを 3500、1730、1440、1340、1240、1200、 1160、1140、1120、1080、1040、1020、990、970、920、870、815、反び 735 cm⁻¹ に示した。また NMR のピーク (8 CDCls)を6.0~5.0 (ピニル及び Cー15、マルテブレット、5 H)、5.75~5.50 (THP のコーCヨーロ、マルチブレット、1 H)、4.35~3.30 (Cー9、Cー11の CSO及び TSP、マルチブレット、4 コ)及び 2.35 pim (OH、シングレットだが 冷却すると広東になり ダウンフィールドに移る、1 H) に示した。

(D) FGP2a 1.15-ラクトンタープトラヒドロビラニルエーテルの浅面切 920 町を 試案等級の アセトン30 世に信望し、一20と - 30の間に合却し、ショーンズ試験(J.Ong.Chem. 21 巻 1547 頁(1956年)) 0.8 世で 商加近場した。一25 - 5で 75分後、イソブロビルアルコール 0.5 世を 加えた。 - 25で 更に 10分後、混合物を水 400 世で 命釈し、4:1へキサン:酢酸エチルで完全に相出した。 抽出 疲を 水、 腹蜒 サトリウムの氷冷水熔板、 水、 電尿酸ナトリウム上で 乾燥し、 真空中で景輝すると、 幾留物を生じた。

特開 町頭-1034 (19)

没留切を、5 多能電エチル/ヘキサンと共に活められ、公多能選エチル/ヘキサンで解離される中性とりか 140 早上のクコマトグラフイによつて精製した。 后継被い始めの 300 単を治ててから、12 ボフラクション を築めた。 TLC だよつて均額生成物を含有するフラクション (フラクション 21~35)を一緒によると、神神な POD, 1, 15-ラクトンターテトラヒドロ ビラニルエーテルを住じた。 赤外桜ビークは 1745、1460、1440、1370、1340、1240、1200、1160、1140、1120、1080、1040、1020、995、980、920、870、815 及び 735cm²。
NMR のビーク (& CDC 1s) は 5.90~5.0 (ビニル及び 2~15、マルナブレット、5 E) 及び 4.80~3.40 pom (CHO 、広域マルチブレット、4 H)。

図 テトラヒドロフラン33 ml、 次33 ml、 及び酢酸 66 ml 中に かける PGD, 1,15-ラクトン 9 - テトラヒドロビラニルエーテル 700 mmの混合物を40 で 3 時間かきまぜて加熱した。 次に反応進合物を電路より低くに恰切し、1:1塩水/水中に注ぎ、1:1 酢酸エナル/ヘキサンで元全に輸出した。

エーテルで 軽離し、20 配フラクションを集めた。
TLC で 均質 な フラ クションを一括にすると、 純 粋
な P9B_a 1・15 ー ラ クトンを生じた。 1:1エーテル/ ヘキ サン で 幾 粛 されるシリカゲルブレート上の Rt 値は 0.37。

質 前スペクトルは手がかりとなるイオンのビークを m/e 316.2021 (c_{a a} H_{ae} O_sの理論値 316.2038). 298.288.269 及び 217 亿示した。

生成物の NMR スペクトル仕手がかりとなる信号(\$ CDC ls) を約 5.97 ~ 6.80 (マルチブレット、 共成 -CH=CH-) . 5.07 ~ 5.70 (マルチブレット、 非 片役 -CH=CH- 及び C-I5H) 及び 2.83 ~ 3.12 (マルチブレット、こ-7 CE₂) に示す。

実施例25 PGF acr 1 , 9 - ラクトン

無水の機器を含まないキシレン 5 世中の PGF_{2C} 11,15~ピス (C - エトキシエチルエーテル) 496 中の俗版に、 2,2′-ジビリジルジサルフアイド 330 可とトリフエニルホスフイン 393 可を加えた。 格底を選ぶの序選択下に25で 2.5 時間かきまぜ、 乾波した健康を含まないキシレン 250 単で希釈し、

一様にした抽出版を選択設ナトリウム水岩蔵と塩水で洗い、硫酸ナトリウム上で乾燥して蒸発させると、 FuD。1、15 - ラクトンを含有する機能知を生じた、

エーテル/ヘキサン強合物ですり砕くと残留物が増結化し、これをエーテル/ヘキサンから注意保く将結構によつて増製すると、純粋な PGD。1.15-ラクトンを生じた。値点93~94 C。

<u>実施例</u>5 プロスタグランジン B, 1,15 - ラク. トン

P98。0.3349、乾燥盤までパージさせたキシレン 5 起、トリフエニルホスフイン 0.393 9 及び2。2'ージビリジルジサルフアイド 0.330 9 の退死症 加によつてつくられる経療を実現で選素の雰囲気下に 6 時間かきませた。 次に混合物を乾燥器をでパージさせたキシレン 250 配で命釈し、 遠流下に 16 時間加熱し、 真空中で40の俗語で 乗幅すると、 幾番面を生じた。 幾番面を、 乾式 充填シリカゲル 100 9 のカラムとエーテルの 配でクロマトグラフイによつて精製した。カラムをヘキサン中の60 8

遺版下に18時間加熱した。30で真空下にキシレンを除去すると残留物を生じ、これを破炭破ナトリウム水必夜で命釈し、ヘキサンで抽出した。一端にしたヘニサン層を塩水で沈い、無水鏡破ナトリウム上で乾燥し、舞経すると、PGP_{■C} 1,9-ラクトンピス(CV-エトキシエテルエーテル)を含有する残留物を生じた。

機関切をテトラヒドロフラン40 世と水 30 配中に 搭解し、55 5 備設 6 配で処理し、望葉下に40で 2.5 時間がきませた。テトラヒドロフランの 始ん どを被任下に延知させ、 無限物を酢酸エチル 及び 電 成 で 布 駅 した。 性 が で を 酸 エチルでの 油 出 に よつて 単 単 した。 一 様 に した 有 機 随 で タネシウム 上 で 乾燥 しん の が 破 エチルで 軽 (7 配 フラクトンを 生 で る。 祖 型 ラクトンを 1:1 酢酸エチルで 軽 (7 配 フラクション(27 ~ 23)

を一緒にすると、部分的に棺材された生成物を生じ、TLC 分析後とればまた、紫外轍で見えるがり ニリンでは見えない 疫点で方染されていた。 部分 的に相殴された材料を 10 ま ア モトン / 塩化メチレン 中で詰められびのように各職 (7 ゼ フラクション) されたシリカ 50 タ上で再クロマト グラフイに かけた。

10 f 7 セトン/塩化メチレン 200 ed 20 f 7 セトン/塩化メチレン 1.500 ed 35 f 7 セトン/塩化メチレン 1.500 ed

TLC 分析によつて 习慣生 放物を含有するフラクションを一緒にすると、純粋な POF ext 1,9-ラクトンを生じた。これを放置して かくと 結晶化し、酢酸エチル/ヘキサンから 内結晶させた。 酸点87.1 ~ 88.8 (44~45で 作品型の変化)。

赤外獣スペクトルはピークを 3460、3000、1730、1705、1335、1285、1230、1210、1180、1150、1085、1065、1025、970、及び 720 cm⁻¹ にピークを示した。直世スペクトルはピークをm/e 318 (M - 18) 、300、289、274、247、229、219、192 に

で2.5 時間かきませた。混合物をキシレン 150 配で で 名釈し、 遺焼下に 3 時間 加熱した。 TLC (80 多 BtOAC/ヘキサン) は、本質的に単一の 優性のより 小さい 生版 即を示した。 キシレン を 渡圧下の 遊光 によつて 宗去すると 後間 夢を 生じ、 これを 氷/水/ 寛健 ナトリウム 及び 酢噌 エチル で 名釈し、 酢酸 エチル で 完全に 抽出した。 酢酸 ニチル 抽出 成 を 塩水 で 疣い、 無水 嫌 曜 ナトリウム上で 乾燥して 幸 曜 すると。 (158) - 15 - メテル POP₂ ス 1,9 - ラクトンの 残 留 物を 生じ た。 預 留 で を 、 10 多 ア セトン / 塩化メチレン と 共に 結められ 10 多 ア セトン / 塩化メチレン と 共に 結められ 10 多 ア セトン / 塩化メチレン 200 配、 20 多 ア セトン / 塩化メチレン 1,500 配 及び 35 多 ア セトン / 塩化メチレン 1,000 配 で 軽 概 (5 配 フ ラクション) される 中性 シリカ 50 9 上の クロマト グラフィによつて 精製した。

TLC 検定で均似生以物を含ぎするフラクション (フラクション 135 ~ 229)を一緒にすると、 純粋な(15s) - 15 - メテル - POF_{ect} 1,9-ラクトンを生じた。

生成物は赤外線ビークを3400、3000、2960、

この生政物の試料 2 9は、メタノール 0.5 m 及び 3 N 水酸化ナトリウム水塔板 0.5 m を使用して加水分解された。 25で 2 4 間後、混合物を競性化し、酢酸エチルで抽出する。 乾燥後、抽出液を帰縮すると、約 2 9を生じた。 TLC によりこの生成物は労る以上の PGF_{2Q} からなつていた。 通常のシリカブレート、 すなわら硝酸銀で含 浸させたブレートを使用して、 次の答案系すなわち AIX 及び 5 HOAc/10 MeOH/85 CHC1₃により、 他の異性体は全く検的できなかつた。

メタノール 0.5 配と3 8 水吸化ナトリウム水醇 被 0.5 配中で試料 2 両を加水分解すると、真正の試料と同じ網絡な POF₂₀₂ を生じた。

実施例2 (155)-15-メチルー PGF_{max} 1,9-ラクトン

2.2'ージビリジルジサルフアイド 165 甲とトリフエニルホスフイン 196 甲を含有する無水の、健素を含まないキシレン 2.5 世中に かける (158)ー15 - メナル - POFect 184 甲の谷板を、選案下に25'

メタノール 1 配と 3 N 水酸化カリウム水溶液 1 配中の (15 S) - 15 - メチル PGP_{2Q} 1 , 9 - ラクトン 2 呼ば料を窒息で 2 時間けん化し、続いてジアゾメタンでエステル化させると、 真正試料と同じの (15 R) 15 - メチル PGP_{2Q} メチルエステルで再染されていない (15 S) - 15 - メチル PGP_{2Q} メチルエステルを生じた。

同僚であるが、(15S)-15-メチルPOF_{2Q}の代わりに(15R)-15-メチルPOF_{2Q}を使用して。
(15R)-15-メチルPOF_{2Q} 1,9-ラクトンがつく

契施例28 (158) - 15 - メチルー PGF_{aC} 1,9 - ラクトン

ビリシン 1 配中の (158) - 15 - メチル POF_{*Q} 368 写の俗液を 0 で無水酢酸 0.2 配で処理し、生 する格板を0で3時間、25で1時間かきまぜた。 支配集合物を水り.18㎡でお祝し、25で18時間かき まぜた。次に集合物を水/塩水/酢酸エチル/耶 嬢嬢ナトリウム冷水経在中に注ぎ、酢酸エチルで 相出した。油出板を塩水で洗い、硫酸ナトリウム 上で乾燥し、帰稲すると、11・モノ及び9・11・ジ アセテートを含有する残留物を生じた。 残留物を 嫂で洗つたシリカ709上でクロマトグラフィ だか けた。カラムを35多酢酸エチル/ヘキサン 1000㎡ で遊せした(5㎡フラクション)。

フラクション 81~115 は純粋な (15s) - 15 - メチルー POF₂₀₁ 9 , 11-ジアセテートを生じた。 赤外 Wのビークは 3450、2600、1745、1725、1370、1240、1040、979 m⁻¹。 NMR のビーク (& CDC^{1s}) は 6.7 (OH、シングレットだが、冷却するとダウンフイールドへ移る、2 H)、5.7~4.7 (ビニル及び CHOAc、マルチブル 6 H)、2.06 及び 2.00 (OCOCH₃、二つのシングレット、各々 3 H) 及び 1.28 ppm (CH₃、シングレット、3 H)。

上のクロマトグラムを更に65ま酢銀ニチル/へ

ム上で乾燥し、蒸発させると、粗製(158)— 15 — メチル POP_{aα} 1・9 — ラクトン 11 — アセテードを生 じた。

残留物を、10 まアセトン/塩化メチレン中で結められかつ番磨(12 ピフラクション)する中性シリカ50 9 上のクロマトグラフィによつて精製した。
TLC 分析によつて純粋を生成物を含有するフラクション(フラクション17 ~ 28)を一緒にすると。
純粋な(158)15 - メチル PGP_{BC} 1,9 ラクトン11 - アセテートを生じた。

1:1メタノール/水16 世中の(158)-15-メチルー POFact 1,9-ラクトン11-アセテート80 阿と電災酸ナトリウム19の混合物を40+グで翌累下に48時間かきまぜた。 TLC (65 多酢酸エチル/ヘキサン)は、本質的に単一で医性のより大きい気点を示した。混合物を合対し、温水で希釈し、酢酸エチルで完全に油出した。一緒にした油出液を塩水で洗い、飯酸ナトリウムで乾燥し、多噌すると、粗穀(158)-15-メテル POFact 1,9-ラクトンを生じた。祖生成物を、20 多酢酸エチルノヘキ

特別内型 1034 (21) キサンで増離すると、純粋な (158) - 15 - メチルー POF_{act} 11 - アセテートを生じた。赤外機のピークは 3500、3200、2700、1750、1725、1370、1240、1040、975 cm⁻¹。 NMR のピーク (まCDC 14) は 5.65~5.10 (ピニル、マルチブレット、4 H)、5.28 (0H、シングレット、3 H - 台 却によりダウンフイールドへ移る)、5.1~4.65 (CHOAC、マルチブレット、1 H)、4.20 (CHOH、明白 左トリブレット、J = 4.5 Hz、1 H)、2.00 (OCOCH₃、シングレット、3 H)。

・ 競嫌した。 破業を含まないキシンン 3 或中の (15 S) - 15 - メチルー PGP 200 11 - アセテート 120 中、トリフエニルホスフイン 115 甲及び 2.2′-ジビリジルジサルファイド 97 甲の溶液を 25で選案の 雰囲気下に 18 時間かきませた。 次にほ合物をキシレン 150 ぜで右駅し、 遺焼下に 60 分 加熱した。 キシレン を真空中で除去すると 残留 切を生じ、 これをヘキサンと 重茂酸ナトリウム水溶液との間で分配した。 ヘキサン脳を塩水で洗い、 遠酸ナトリウ

サルと共化語的られた中性シリカ159上のクロマトグラフイによつて精製した。カラムを60多酢酸エチル/ヘキサンで搭離した(3ピフラクション)。

均質生成物を含有したフラクション(フラクション 194 ~ 234)を一緒にすると、実施例27の手順でつくられる材料とその性状が同一の純粋な(15 S) - 15 - メチル POP_{BQ} 1 + 9 - ラクトンを生じた。

<u>実施例29</u> (155)-15-メチル-17-フエニル -18,19,20-トリノル-PGF_{ect} 1, 9-ラクトン

ペンゼン10 配中の15 - メテルー17 - フェニルー18、19、20 - トリノルー PGF acc 474 写の溶液を、トリフェニルホスフィン 464 写及び2.2'ージビリジルジサルフアイド390 写で処理した。生ずる黄色溶液を25で窒果下に 2 時間かきませ、次に無水の酸素を含まないペンゼン250 型でお釈し、虚飛下に24時間加熱する。ペンゼンを真空中で除去すると、残留物を生じ、これを10 チアセトン/塩化メチレンと共に詰めた中性シリカ60 9 上でクロマト

11 TB 2003 4 220

グラフィにかけ、10 多でセトン/塩化メチレン 300 世に試いて20 多でセトン/塩化メチレン 1,000 世で容離する(ファクションは約で単の試)。

PLC 分析化上つて均似生成 細を含有するフラクション(フラクション80~95)を一緒だすると、純粋な(153)-15-メチル-17-フェニル-18・19・20-トリノルー POF₃₀ 1・9-ラクトンを生じた。赤外親のピークは 3400、3060、2960、2940、2860、1735、1710、1605、1495、1450、1365、1345、1265、1225、1180、1145、1115、1085、1030、975、750、720、及び 700 cm⁻¹。 NMR のピーク(& CDC¹x) は 7・27(フェニル、シングレント、5 日)、5・8 ~ 5・1 (ピニル及び C-9日、マルチブレット、5 日)及び 1・40 ppm (15 - CH₃、シングレット、3 日)及び 低値スペクトルのピークは M・528・3112 (C₅₀H₄₀Si₂O₄ の計算値 528・3091)、左 5 びに m/e 513、438、423、333、91。

実施列30 (158) - 2,2 - ジフルオロー15 - メ fルー PGP_{ext} 1,9 - ラクトン

メタノール5 世中の(153)-2,2-ジフルオロ

残割物を順ちに無水の酸劣を含またいベンゼン10 型に溶解し、トリフェニルボスフイン 141 甲皮び 2.2′ージビリジルジサルフアイド 118 甲で処理し、宝融で20分間、TLC (AIX)分析によりビリジンチオールエステル形成のほかラクトン化もすでに起きていることが示された時までかきませた。 係媒を真空下に除去すると、(15s)2.2ージフルオロー15ーメチル POP_{2α}1,9ーラクトンを含有する残る物を生じた。

残留物を、30 5 7 セトン/選化メチレンと共に 詰められ40 5 7 セトン/選化メチレンで揺塞 (約 6 ゼフラクション) される中性シリカ60 8 上のク

ロマトグラフィによつて精製した。

TLC 分析によつて 均恒だつたフラクション (フラクション 49~56)を一幅にすると、 純粋な (15 S) 2.2 - ジフルオロー15 - メチルー POF oct 1.9 - ラクトンを生じた。 NMR のビーク (ま CDC 1x) は5.90 ~ 5.10 (ビニル及び C-9日、マルチブレット、5日)、4.10 ~ 3.65 (CHOH、マルチブレット、1日)及び 1.26 ppm (CHs、シングレット、3 H)。 質量スペクトルはトリメチルシリルエーテルに対して分子 まを m/e 530.3078 (C₂₊H_{eo} Si₂O₄P_e の 深論 鍵は 530.3059)として確定した。

実施 byl 31 POD。 1,9 - ラクトン

(A) 観察を含またいベンゼン10 配中の POF_{aQ} 15 ーテトラヒドロビラニルエーテル 1.7 g、トリフ エニルホスフイン 1.52 g 放び 2.2′ージビリジルジ サルフアイド 1.28g の俗被を塞温で一伐かきませ た。 選案を含まないベンゼン 1.0 もで熔板を指収 し、選案下に 23 時間 虚成させ、 塞温まで分却して 真空下に必要すると、 POF_{aQ} 1,9-ラクトン15-テトラヒドロビラニルエーテルを袖として生する。 30 多能破エチル/ヘキサンと共に 45 の 5 の 5 の 5 能震エチル/ヘキサンの 23 ポフラクション 80 ポ 及び 60 多能酸エチル/ヘキサンの 23 ポソラクション 70 水に俗魔される シリカゲル 450 タ の カラム上の クロマトグラフィによつて油を精製した。

PLC 分析で 均質生成 切をさ有するフラクション(フラクション 100~150)を一端にすると、精動された POP₂α 1・9ーラクトン15ーナトラヒドロビラニルエーテルを厳責色の油として生じた。
TLC で50 場所 切エチルノヘキサンにより BI 値0・26。
赤外線スペクトルのピークは 3500、2980、2910、1750、1580、1530、1450、1420、1360、1345、1320、1260、1230、1200、1180、1120、1080、1020、990、970、940、905、870、及び 815 m⁻¹。
(B) アセトン 100 ペロの PGP₇α 1・9ーラクトン15ーテトラヒドロビラニルエーテル 5・5 9 の 停放を一30 でに 冷却した。次にジョーンズ試験(J、Org.Chem. 21 巻 1547 貞、1956年)1・1 当 道(3・6 対)を 加え、 溶液を一30 でで 1 時間 栄存した。 イソプロパノール 6 域を加え、 溶液を一30で30分か

きませ、氷水 600 配甲に任ぎ、1:2エーテル/ヘキサンで3 無価出して。一緒にした有機無比板を塩水で3 組織い、MRSO。上で乾燥し、真空下に触縮すると、99D,1,9-ラクトン15-テトラヒドロビラニルエーテルを含有する機能変を振じた。

級相がを、10 多能破エチル/ヘキサンと異に結められる多能酸エチル/ヘキサンでを騒ぎれなマリンクロップCC-4シリカゲル375 9のカラム上のクロマトソラフイによつて特製し、23 ペプラクションを染めた。 TLC 化よつて均質なフラソション(フラクション43~64)を一略にすると、PGD。1、9-ラクトン15ーテトラヒドロビラニルエーテルを無色の油として生じた。 TLC で 1 多HOACを含有する55 多能酸エチル/ヘキサンによるRf値は0.50。赤外線のビークは2980、2910、1750、1450、1360、1340、1260、1230、1200、1180、1130、1080、1020、990、及び870 cm²。

(C) 1:3:6のTHF/H_n 0/90Ac 25 配中の POD_n 1,9-ラクトン15-テトラヒドロビラニルエーテル 0.5 F の普項を40でに 1 時間優め、合塩水 100

<u>学施分32</u> U.14-ジデヒドロ-8月,9月,11月, 12 ~ POF₂₀ 1.9-ラクトン及び1²、 14-ジデヒドロ POF₂₀ 1.9-ラクト

単無例27の手順に従うが、 (152) 15-メチル POP₂₀₂ の代わりに13.14-ジデヒドロ-8月.9月. 11月.12〇-FGF₂₀₂ (エント-13-デヒドロ-15-エヒ-プロスタグランジンド202 (ジエイ・フリード及びシー・エイチ・リン、 J. Med. Chem. 16巻 429 頁(1973年)の化合物 2)としても知られる)及び13.14-ジデヒドロ POF₂₀₂ を使用して、それぞれ13.14-ジデヒドロ-8月.9月.11月.12〇-FOF₂₀₂ 1.9-ラクトンがつくられる。

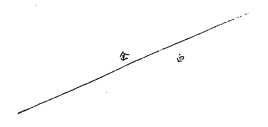
対開了152-1034 (23) 単中に注ぎ、1:1の解唆エチル/ヘキサンで 3 回 相出した。一緒にした祖出版を堪水、氷冷NaHCO。 題利塔板で洗い、Na,60。上で吃辣し、魚稲すると、 POD。1,9-ラクトンを含有する飛笛物を油として生じた。

相を、20 6 作成エチル/ヘキサンと共に詰められ40 6 作機エチル/ヘキサンで搭載されるマリンクロッツ CC-4 シリカゲル20 8 上のクロマトグラフイによつて精製し、2 ピフラクションを集めた。TLC 分析で均低だづたフラクション(フラクションなっ42)を一幅にすると、純粋な PGD、1・9ーラクトンを生じた。TLC で50 6 作成エチル/ヘキサンによるRt低は 0.37。 赤外線のビークは3460、3000、2960、2920、2860、1740、1580、1560、1450、1365、1335、1265、1230、1205、1175、1130、1070、1050、1025、970 及び 945 cm⁻¹。NMR スペクトルは 5.40 (ビニル、C-9 H、マルチブレット、5 H)、4.0 (C-15 H、マルチブレット、1 H)、0.90 ppm (C-20 メテル、マルチブレット、3 H)にピーク (& TMS III) を明らかにした。トリメ

実施例33 13.14-ジデヒトロ FGF20x 1.9 - ラクトン

奥施例27の手順に従うが、(15×)15 - メテル POP₈₀ の代わりに13.14 - ジヒドロ POP₂₀ を使用して、13.14 - ジデヒドロ POP₂₀ 1.9 - ラクトンがつくられる。これは NVR スペクトルで 5.3 pom (2 E) を中心とするマルナブレットを示した。

実施例34
 11ーデオキン FGF2cx 1.9 - ラクトン
 車施例27の手順に従うが、(158) 15 - メチル
 PGF2cx の代わりに11 - デオキン FGF2cx を使用して、
 11 - デオキン FGF2cx 1.9 - ラクトンがつくられる。



特期 四52— 1034 (24)

奥施约35

回線化実施的27の手由で(15S)15-メチル POFacx の代わりに

17 - フェニル - 18,19,21 - トリノル POF2cc

17 - 7 x = 10 - 18, 19, 20 - 1 9 / 10 POF10

16 - フェノキシ - 17 , 1× , 19 , 20 - テトラノル PG Fæα

16 - m - トリフルオロメチルフエノキシー17,18,

19.21-テトラノル POF₃α

16 - m - クロロフエノキシー17、18、19、20 - テトラ ノル PGFace

16 - v - フルオロフエノキシー17,18,19,20-テトラノル - POF2c

(In S) In̂ - メチル PGF2α

(16R)16 - メチル PGF_■α

16 - メチレン PGF*cx

16.16-ジメチルー 4.5 - ジテヒドロ POF1α

5 - * + + - POF10

16・16-ジフルオロ PGFac 等

を使用して以下のものがつくられる。

17 - 7 x = \mathcal{N} - 18 , 19 , 20 - h 9 / \mathcal{N} POF $_{\text{EQ}}$ 1,9 -

1. ビリジン8 恥中のPOD2 0.5 9の解液をOでで無水酢酸2 恥によつて処理し、製業事にOで1.5 時間、及び25で1.5 時間かきまぜた。 TLC (1% 能験を伴つた70多條能エチル/ヘキサン)は、単一のより極性の低い材料への約85多の転化を示した。反応混合物を氷/水/重磁院ナトリウム/能酸エチル中に注ぎ、能炉エチルで完全に抽出した。押出液を塩水で洗い、保酸ナトリウム上で乾燥し、POD2 9.15-ジアセテートを含有する残留物まで終

残留物をメタノールが断に搭解し、0で2分毎に50両ずつ添加されるナトリウムボロハイドライド 500 阿で処理した。 軍の酸ナトリウム水溶液 (1M)を、許台物が終性になるまで加え、酢酸エチルでの抽出によつて生成物を単離した。 抽出液を洗い、仮質物まで蒸発させた。

ラクトン

17 - フェニル - 18.19.21 - トリノル PGF1α 1.9 -ラクトン

 $16 + 7 \pm 7 + 9 - 17$, 18, 19, $20 - 7 + 9 / N PGF₃<math>\alpha$

16-m~トリフルオロメチルフエノキシ-17・18・

19,21-テトラノル POFac 1,9 - ラクトン

16 - ェ - クロロフエノキシ-17,18,19,20-テトラ

ノル PGF2α 1.9 - ラクトン

16 - p - フルオロフエノキシ-17 .18 , 19 , 20 - テトラノル PGF2α 1 ,9 - ラクトン

(165)16-メチル POF2α 1.9-ラクトン

(16R)16-メチル POF2a 1.9 - ラクトン

16 - メチル POF20 1.9 - ラクトン

16.16-ジメチル - 4.5 - ジデヒドロ POF1α 1.9 -ラクトン

5 - オキサ - POF1α 1.9 - ラクトン

16,16-ジフルオロ PGF1α 1,9 - ラクトン

実施例36 POF≥α 1.11-ラクトン

(Al PGFac 9, 15 - ジアセテート経由

40多酢酸エチル/ヘキサン 500 at フラクション23~47 55% * 500 at * 48~72

70% / 500 m/s / 73~99 85% / 500 m/s / 100~12

始めに軽離された(TLC で判断されるとおりに) 均質な生成物のフラクション(フラクション79~ 88)を一緒にすると、純粋な POFaca 9.15-ジアセ テートを生じた。赤外線のピークは 3500、2700、 1750、1725、1375、1240、1040、1020、970 cm⁻¹。 NMR のピーク(& TDC 15) は5.85 (OH、広域シング レッドで冷却によりダウンフィールドへ移る、 2日)、5.70~5.00 (ビニル及び CHOAC 、マルチブ レット、6日)、4.20~3.75 (CHOH、マルチブレット、1日)及び2.03 ppm (OCOCHs、シングレット、

メタノール 0.5 転及び 3 N 水酸化ナトリウム水 格敵 0.5 転中のこの材料 3 写を25 C で 3 時間けん 化すると、酸性化及び抽出使、純粋 た POFace を生 じた。

後から影離された(TLC で判断される)均賀生

成物のフラクション(フラクション93~100)を一端にすると、網絡を11-エピー POFace 9・15-ジ アセテートを生じ、これを上の条件下にけん化すると、網絡な11-エピ POFace を生じた。

2. 乾燥した、酸素を含まないキシレン 3 配中の PGPaca 9.15-ジアセテート90 写、トリフエニルホスフイン81 写及び 2.2-ジピリジルジサルファイト68 写の 海 称を 25で農業下に 5 時間かき まぜ、キシレン 100 配で希釈し、 激旅下に18 時間加熱した。 符 毎 を 真空中で除去すると、 残留物を生じた。 40 多 エーテル/ヘキサンと共に詰められ、 溶雕(2 叫フラクション)される中件シリカ15 9 上のクロマトグラフィによつて、 残留物 を 精製した。 均質 だつたフラクション(フラクション32~50)を一緒にすると、純粋な PGPaca 1・11-ラクトン 9・15-ジアセテートを生じた。 赤外線の ビークは 3500 (W, C=0 オーバートーン)、 1750、1450、1370、1240、1140、1100、1050、1020、970 cm⁻¹。 3. 1:1のメタノール/水 2 配中の PGFaca 1・1

1] - ラクトン 9,15-ジアセテート18 町及び重炭酸

特開 的第一1034 (25) ナトリウム80 型の解析を45 士 5 で 55 時間かきまぜた。 次に反応福合物を塩水で希釈 し、解酵エチルで抽出した。抽出液を塩水で洗い、健機ナトリウム上で乾燥し、残留物まで機 縮した。

残留物を、1:1の酢酸エチル/ヘキサンと共 に詰められ、純粋な酢酸エチルで溶離(1.5 mフ ラクション)される中性シリカ10 9上のクロマト グラフィによつて特別した。

フラクション III は容易に感知できる散の材料を含有したが、TLC によつて約90 多の細胞であり、これは称てられた。フラクション II ~ 17 を一緒にすると、純粋な POF2cx 1, II - ラクトン 8 時を生じた。赤外殿スペクトルのビークは 3400、3000、2920、2850、1730、1710、1450、1355、1335、1270、1225、1185、1145、1100、1085、1005、965、及び 705 cm⁻¹。 TLC による移動艇は、

Rf 0.24 (20 アセトン/80 塩化メテレン/1.5 酢酸)

Rt 0.31 (75酢酸エチル/25ヘキサン/1.5 酢酸)

Rf 0.49 (AIX)

1a) 無水ビリジン5型中の PGD2 1 9 の容液を 0 でかきまぜ、一度に添加されるトリフェニルシリルクロライド 3 9 で処理した。生する混合物を 25 で 6 時間 デチ下にかきませ、 0 に 時 却し、 向テトラヒドロフラン 100 型及び氷水40型で発気し、 0 で更に 45 分かきまぜた。 次に混合物を塩水中に き、 1 N 更が酸ナトリウム 325 型で酸性にし、 1:1 の酢酸エチル/ヘキサンで完全に 抽出した。一緒に した 抽出級を塩水で洗い、 筋酸ナトリウム 上で乾燥し、 美空下に破剤すると残留物を生じた。 次留物を、 10 多酢酸エチル/ヘキサンと共に 詰

1b) その代わりに、無水ビリジン 5 町中の PODa 200 匈及びトリフエニルシリルクロライド 600 写の混合物を25で 6 時間かきまぜた。次に混合物を 0 に冷却し、エーテル/氷/塩水/ HaO / 2 N寅 愉飯ナトリウムの急盗にきませられた混合物中に

質開 四52-1034 (26)

性いた。エーテルで完全に審出してから、有機 版を 場水で洗い、 が歌ナトリウム上で敷煙した。 密 解 変 を 株 夫 すると、 漁留 物として生成物を生じた。 残留物を 酸性シリカ 130 タ上のクロマトグラフィ によつて 極 製した。 カラムを 10 多酢酸エチルブへ キサン1000 M (フラクション 71 ~ 130)で 都 瞬した。

展開客棋で干め得らせておいたプレート上にスポットしてから、TLC で均質だつた始めに影響されたフラクション(フラクション32~34)を一緒にすると、 PGD_2 9, $15- ピス(トリフェニルシリルエーテル)トリフェニルシリルエステルを生じた。赤外線スペクトルのピークは3100、3060、1750、1600、1430、1370、1240、1160、1120、1045、1000、970、745、712、 及び700<math>cm^{-1}$ 。NMR のピーク(d CDC^{18})は8.0 ~ 7.1 (フェニル、マルチプレット、45 E)、5.80 ~ 5.10 (ビニル、マルチプレット、4 E)、4.75 ~ 4.15 (CHOS1、マルチプレット、2 E)。

ルエーテル)を生じた。

2. メタノール 250 w中の PODa 9.15-ビス(トリフエニルシリルエーテル) 4.10 9の器務に、 のでかきまぜながらナトリウムボロハイドライド 3 9 を15分にわたつて 100 甲貴ずつ添加した。 でずに15分後、反応符合物を氷/水/重価酬力ンのです。 トのない 1.1 の酢酸エチル:ヘキサンの物は、水解を1:1 の酢酸エチル:ヘキサンの物は、水解を1:1 の酢酸エチル:ヘキサでの物は、水解を1:1 の酢酸エチル:ヘキサで洗い、 かがナトリウム上で乾燥し真空中で脆縮すると強働物を生じた。

砂鋼物を、10 多町形エチル/ヘキサンと共に詰められるのも能酸エチル/ヘキサンで溶離される形形いされたシリカ 450 9 上のクロマトグラフィによつて積割した。 卒業 魚のぬめの 800 単を指で、次に19 単フラクションを集めた。 TLC により 均質なフラクション(フラクション40~75)を一緒にすると、 PGF2α 9.15-ビス(トリフエニルシリルエーテル)を生じた。

TLC で均衡なあとのフラクション(フラクション83~97)を一端にすると、上の手順(la)でつ PGO。 くられるものとIR及び NMR で同一の、純粋な9.15 - ピス(トリフエニルシリルエーテル)を生じた。

Ic) テトラヒドロフラン 200 虹中の POD2 9.15-ビス(トリフエニルシリルエーテル)トリフエニルシリルエステル 2.33 9の 翠瀬にので水50 町を一度にかきませながら 加え、続いてビリジン 場種塩200 噂を含有する水 海峡を 施加した。ので 2.5 時間後、混合物を塩水で希釈し、1:1の酢酸エチル/ヘキサンで担出した。抽出廠を 薫函酸ナトリウム冷希水的液及び塩水で洗い、魚酸ナトリウム上で乾燥し、漁鞴すると残留物を生じた。

残留物を、10 多能酸エチル/ヘキサンと共に結められ、同じ解解 700 転及び20 多能酸エチル/ヘキサン 200 配で解験されるシリカ 300 9 上のクロマトグラフィによつて結製した。TLC で均衡なフラクション(フラクション41~6k)を一緒にすると、上の手刷1aの生成物とIR及び NMR によつて同一の、純粋な PODi 9, 15 - ビス(トリフェニルシリ

上の材料の正体を確かめ回定するため、2 99の 量をテトラヒドロフラン 6 簡、水 3 微、及び 85 多 郷散 1 縁の退合物中で、45 0 で 2 時間かきまぜた。 次に供合物を塩水で希釈し、酢脚エチルで神出した。 網轍を含浸させたブレート上での抽出液の TLC 分析は、 PO Face のみで、11 8 - エピマーがたいことを示し、こうしてポロハイドライド漫元生 成物に対して C11 での帰駆立体化学を確認した。

残留物を、ペンゼンと共に詰められ番離される中性シリカ 450 タ上のクロマトグラフィによつて精製した。治難液の始めの 200㎡ を捨ていから、50 恥フラクションを集めた。 TLC によつて均質な

** # #352-- 1034 (27)

40 多能数エチル/ヘキサン 800 献(単一フラク ション)

55 % # 800 m/ 70 % # 1000 m/

TLC 化よつて均衡なつたフラクションを一緒に すると、実施例別 A の手順によつてつくられる生 成物と同じ赤外線スペクトルをもつ神程を PGPaα 1,11-ラクトンを生じた。

PGPac の三つの当知なラクトン類のTLC 移動度を有意義な観問で比較するため、これらを形つかの経験糸により同じフレート上で実験した。各プレート(2×8インチ)を同じ搭級で視覚化する
制に2回続けて無機。

裕_殊	化合物	Rf
20アセトンノ	PGFect 1.9-50+2	0.25
BU塩化メチレン	POP ₂ α 1,11-ラクトン	0.54
	POF=a 1.15-ラクトン	0 - 45

フラクション(フラクション30~4X)を一緒にすると、純粋な POF2a 1.11-ラクトン 9.15-ピス (トリフエニルシリルエーテル)を生じた。赤外 級 吸 取 帯 は 3100、3050、1730、1590、1480、1440、 1420、1325、1260、1220、1180、1140、1110、 1000、970、905、900、875、740、710、及び 700

4. P3Paの 1.11-ラクトン 9.15-ビス(トリフエニルショルエーテル) 2.20 9、テトラヒドロフラン 100 %、水和町、及び85 %機能20 Mの混合物を45で 2 時間かきまぜて加熱した。反応混合物を製造中で元の質の紅半分まで遊縮し、水を加え、生成物を 3:1 の配置エチル/ヘキサンでの担出によって単興した。一時にした抽出液を重炭酸ナトリウム水経材と温水で洗い、硫酸マグネシウム上で乾燥し、蒸発させると、残留物を生じた。

機能観を、25 多能敵エチルノヘキサンと共に詰め、次のとおりに転離(14 mフラクション)される中性シリカ 125 ダ上のクロマトグラフイによつて精製した。

一	化合物	Rf
	PGF2α 1.9 -ラクトン	0.23
70酢酸エチル/ <u>30</u> つキサン	POF±α 1.11-59+ν POF±α 1.11-59+ν POF±α 1.15-59+ν	0.52
	PGFzα 1,15-ラクトン	0.48

比較のため、ラクトン類の乗も**な性の高い**ラクトンの POP₂ca I.9 - ラクトン(U - 48,687)は POE₂メチルエステルとほ称同じ TLC 移動艇をもつている。

実施例38 POFior 1,11-ラクトン

実施例がA及び5の手順に従うが、PCDmの代わりに PODiを使用して、PGFicx 1.11-ラクトンがつくられる。

実施例.9 (158)15 - メチル POFace 1,11 - ラクトン

実施例36の手順に従うが、POD2の代わりに(158)
 15 - メテルPOD2(U.S. 3,878,239)を使用して、(158)15 - メテルPOP2α 1,11-ラクトンがつくられる。

间様だ、実施例あの手脂において PODsの代わり に (15R)15 - メナル PODs 、(16S)16 - メチル PODs 及び (16R)16 - メチル PODzを使用して、それぞれ (15R)15 - メチル POPzα 1,11- ラクトン、(168)
16 - メチル POPzα 1,11- ラクトン及び (16R)16メチル POPzα 1,11- ラクトンがつくられる。

実施例40 PGE:1.11-ラクトン

アセトン中の POPia 1.11-ラクトンの経験を実施例3の方法によって対応する15-モノトリメチルシリルエーテルへ転化する。クロマトグラフィによる精製後、 POPia 1.11-ラクトン15-トリメチルシリルエーテルを実施例3の手順によってコリンズ試験で酸化させると、 POBil.11-ラクトン15-トリメチルシリルエーテルを生成する。 粗勢材料をクロマトグラフィによって精製し、実施例3の方法によってモイスの設中で加水分解すると、別製 POBil.11-ラクトンを生ずる。 注意 深いクロマトグラフィ 又は結晶化によって、本質的に純粋な形の POBil.11-ラクトンを生ずる。

実施例41 PGE: 1.11-ラクトン

同様に、実施例30の手根において POF1α 1,11-ラクトンにかえると、 POB11,11-ラクトンがつく

or of

株開 照52-1934 (28)

られる。

四様 Κ POF2α 1,11-ラクトンの代わりに (15S)
15-メテル POF2α 1,11-ラクトン、 (15R) 15-メ
ナル POF2α 1,11-ラクトン、 (16S) 16-メテル
POF2α 1,11-ラクトン、及び (16R) 16-メテル
POF2α 1,11-ラクトンを使用して、それぞれ
(15S) 15-メテル POE2 1,11-ラクトン、 (16S) 16-メテル
POE2 1,11-ラクトン、及び (16R) 16-メテル
POE2 1,11-ラクトン、及び (16R) 16-メテル
POE2 1,11-ラクトンがつくられる。

実施例42 13・14-ジデヒドロー8月、9月、11月。 12〇 POFia1・11-ラクトン

13,14-ジデヒドロー8か、9が、11が、12OL - F9Fac (エントー13ーテヒドロー15ーエピプロスタクランジン FGFac (ジエイ・フリード及びシー・エイチ・リン、J.Med.Chem. 16巻 429 貨(1973年)の化合物2)としても知られている)の解散を、フリード及ひリンが化合物2のメチルエステルについて配収(削粉)しているとおりに、11,15-ビス(トリメチルシリルエーテル)及び対応するトリ

ルを生ずる。 こうしてつくられる 粗生成物を精製せずに、15 - シリル素を除くために実施例 24 - Cの、及び選択的に 9 - アセテートを除くために実施例 36 A - 3の手順によつて、次々に処理する。 こうしてつくられる 無生成物を中性シリカ上のクロマトグラフィの繰返しによつて精製すると、本質的に純粋な13、14-ジデヒドロー8月,9月.11岁,1200- PGFac 1・11-ラクトンを生する。

実施例43 13.14-ジヒドロ PGFace 1.11-ラクト

(実施例33の手順によつてつくられる)13.14-ジヒドロ POFaα 1.9 - ラクトンを、実施例36-1b の手舶によつてトリフエニルシリルクロライドで処理すると、13.15-ビス(トリフエニルシリルエーテル)を生ずる。ビスエーテルをオーメタノール性水飲化ナトリウムでけん化すると13.14-ジヒドロ POFaα 13.15-ビス(トリメチルシリルエーテル)を生じ、これをヒリジン中で無水酢酸により 第二、3時間、続いて水で処理すると、13.14-ジヒドロ - POFaα 9 - アセテート13.15-ビス(トリ

メチルシリルエステルの母台物に転化する。シリ ル 在合物を無水酢飯及びビリジンで魔接に3時間 第編で、続いて水で処理すると、 9 - アセテート を生じ、次にシリル保護基を除くためジラスチッ クァシッドで処理し、生ずる相報13,14-ジデヒド ロー8月,9月,11月,120x POF*a 9月-モノアセテート をエーテル中へ抽出する。押出被を洗い、乾燥し て残留物すで蒸発させる。残留物を中性シリカ上 のクロマトグラフィによつて精製し、 TLC 分析に よつて本質的に均質をフラクションを一緒にする。 とりして得られる物数された9-モノアセテー トをぴて DMF 中の t-フチルジメチルシリルクロ ライド及びイミダゾールで15分処班すると、対応 する91/-モノアセテート15 - モノーt-プチルジ メチルシリルエーテル)を台有する在台物を生じ、 これをくり返しクロマトグラフィによつて桁製後、 実施例36 A - 2 の手順で POFzox 9.15 - ジアセテー トの代わりに使用すると、租製13,14-ジデヒドロ -8#,9#,11#,12Q- P9Fsa 1,11-ラクトン9-

メチルフエニルエーテル)を生ずる。 こうしてつくられる生成物をシリカ上のクロマトグラフィによつて精製し、次にシリル場を除くために実施例36E-4の手盾で処理すると、クロマトグラフィによる精製後、本質的に無粋な13・14-ジヒドロFOF2009-アセテニトを生する。

アセテート15 - モープチルジメチルシリルエーテ

とりしてつくられるモノアセテートを、ので
DMF 中のもープチルジメチルシリル及びイミダソールで20分間処理して漢択的にシリル化すると、
13・14-ジヒドロ PGFac 9-アセテート15-もープチルジメチルシリルエーテルを含有する混合物を生ずる。クロマトグラフィによる精製をくり返してから、とうして得られる材料を36E-3の手船によって処理すると、クロマトグラフィによる相響後、13・14-ジヒドロー PGFzc 1・11-ラクトン9-アセテート15-もープチルジメチルシリルエーテルを生ずる。中間の精製をせずに保護を映画する。とうしてつくられる生成物のクロマトグラフィによる精製は、本質的に純粋な形の13・14-ジヒ

```
特開 昭52-- 103 4 (29)
                                        . ........
収 入
                                                  手 統 補 正 書(方式) <sup>82 和 5 1 年</sup> 8 <sup>5</sup> 4 <sup>4 B</sup>
ドロ POFace 1、U-ラクトンを生する。
                                        印纸
                                               特許庁長官 片山石 彫 駅
                                               (特許亦審特長
                                               (特許庁客委官
       出額人 ジ アップジョン カンパニー
                                          1 事件の表示
昭和51年 特許額 オ 69847 号
       代理人 弁理士佐 4 井 葡 太 郎
                                          <sup>2</sup> 発明の名称
合成物と方法
                                          3 補正をする者
                                             事件との関係 出願人
                                             住 所 アメリカ合衆国 ミシガン州 カラマズー ニヘンリエンタストリート 301
                                             氏 名 ジ アップジョン カンパニー
                                          4 代理人
                                             住 所 学品等的证明是中国
                                                                                 1 (1973)
                                                             <del>(ተ28 /) £</del>የ395 ለ-ማ
                                         (6601)氏名 炸理士佐々井彌太郎
                                                        <del>(電 数 21! - 75(0)</del>
電数354- ; 285(代)~6
                                                                                  1 行集網
                                          5 被正命令の日付 自発 袖正
                                          6 補正により増加する発明の数 増加せず
                                          境
7 福正の対象 監告「 会先,主張。 出願者号の項 」
                                                                                   · 1-300
                                          8 補正の内容
得正顧客の授出
```

枢和61年4 月14日

特許庁長官 片 山 石 馬

・2.元 切 で アメリカ合成器 ミシガン州 カラマズー 住 所 ラベンスウンド 7422

五 名 ゴードン レオナード ペンデイ

3. 特許出願人

アメリカ合衆国 ミシガン州 カラマズー ヘンリエンタストリート 801

名 称(氏名) ジ アップジョン カンパニー

- TOTAL TO ITTUEN カンパネー (大変な マリー アール, ウェルテ E F T F 9 全機器 - A. (* 元 八 E F AND TOTAL A

₩ # # 1285(ft)~6

👢 流付書祭の日母

(1) 勿婚書

(2) 委任状及びその釈文令

(3) 優先権証明書及びその訳文各

(4) 動會副本

HUE 1000

1 🛎 1.3 1 3

1 2

-209-

殿

is Page Blank (uspio)